

PCTWELTOORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6 : C12Q 1/68		A2	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/28498 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 10. Juni 1999 (10.06.99)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE98/03558 (22) Internationales Anmeldedatum: 27. November 1998 (27.11.98)		(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).	
(30) Prioritätsdaten: 197 54 482.7 27. November 1997 (27.11.97) DE		Veröffentlicht <i>Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.</i>	
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): EPIGENOMICS GMBH [DE/DE]; Kastanienallee 24, D-10435 Berlin (DE).			
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): OLEK, Alexander [DE/DE]; Kyffhäuserstrasse 20, D-10781 Berlin (DE). OLEK, Sven, Stefan [DE/DE]; Hauptstrasse 224, D-69117 Heidelberg (DE). WALTER, Jörn [DE/DE]; Friedbergstrasse 41, D-14057 Berlin (DE).			
(74) Anwalt: SCHUBERT, Klemens; Joachimstrasse 9, D-10119 Berlin (DE).			
(54) Title: METHOD FOR PRODUCING COMPLEX DNA METHYLATION FINGERPRINTS			
(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG KOMPLEXER DNA-METHYLIERUNGS-FINGERABDRÜCKE			
(57) Abstract <p>The invention relates to a method for characterising, classifying and distinguishing tissues and cell types, for predicting the behaviour of tissues and groups of cells, and for identifying genes which have altered in their expression. Said method is characterised in that the base cytosine (not 5-methyl-cytosine) in a genomic DNA taken from any tissue sample is converted into uracil through treatment with a bisulphite solution. Fractions of the genomic DNA which has been treated are amplified by using very short or degenerated oligonucleotides, and the remaining cytosines of the amplified fractions are detected by means of hybridisation or polymerase reaction. The data generated from the analysis and automatically transferred to a processing algorithm is then used to draw conclusions as to the phenotype of the cell material which was analysed.</p>			
(57) Zusammenfassung <p>Beschrieben wird ein Verfahren zur Charakterisierung, Klassifizierung und Unterscheidung von Geweben und Zelltypen, zur Vorhersage des Verhaltens von Geweben und Gruppen von Zellen und zur Identifizierung von in ihrer Expression veränderten Genen, dadurch gekennzeichnet, daß in einer aus einer beliebigen Gewebeprobe gewonnenen genomischen DNA die Base Cytosin, aber nicht 5-Methylcytosin durch Behandlung mit einer Bisulphit-Lösung in Uracil umgewandelt wird, Fraktionen der so behandelten genomischen DNA durch Verwendung von sehr kurzen oder degenerierten Oligonukleotiden amplifiziert werden, und die verbleibenden Cytosine der amplifizierten Fraktionen durch Hybridisierung oder Polymerase Reaktion nachgewiesen werden, so daß die bei einer solchen Analyse generierten und automatisch an einen Verarbeitungsalgorithmus übertragenen Daten Rückschlüsse auf den Phänotyp des analysierten Zellmaterials ermöglichen.</p>			

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Iceland	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun			PT	Portugal		
CN	China	KR	Republik Korea	RO	Rumänien		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SG	Singapur		
EE	Estland	LR	Liberia				

**Verfahren zur Herstellung komplexer DNA-Methylierungs-
Fingerabdrücke**

5 1. Gebiet der Erfindung

Das hier zu patentierende Verfahren schafft eine neue Möglichkeit zur differentiellen Diagnose von Krebskrankungen. Es führt zu einem vertieften Verständnis der Carcinogenese und der Pathogenese der polygen vererbten Krankheiten. Das Verfahren verspricht weiterhin die Identifizierung von an der Entstehung von Krankheiten beteiligten Genen. Nach wie vor ist die Zelldifferenzierung und die Differenzierung eines höheren Organismus im wesentlichen nicht verstanden. Auch hier verspricht das Verfahren erheblichen Erkenntnisgewinn.

Die nach den methodischen Entwicklungen der letzten Jahre in der Molekularbiologie gut studierten Beobachtungsebenen sind die Gene selbst, die Übersetzung dieser Gene in RNA und die daraus entstehenden Proteine. Wann im Laufe der Entwicklung eines Individuums welches Gen angeschaltet wird und wie Aktivieren und Inhibieren bestimmter Gene in bestimmten Zellen und Geweben gesteuert wird, ist mit hoher Wahrscheinlichkeit mit Ausmaß und Charakter der Methylierung der Gene bzw. des Genoms korrelierbar. Insofern ist die Annahme naheliegend, daß pathogene Zustände sich in einem veränderten Methylierungsmuster einzelner Gene oder des Genoms äußern.

Stand der Technik ist ein Verfahren, welches das Studium von Methylierungsmustern einzelner Gene gestattet. Jüngere Fortentwicklungen dieser Methode erlauben auch die Analyse kleinster Mengen Ausgangsmaterial, wobei sich aber die Gesamtzahl der Meßpunkte immer noch höchstens im zweistelligen Bereich von theoretisch mindestens 10^7 Meß-

punkten befindet. Mit Hilfe des zu patentierenden Verfahrens können nun erstmalig beliebige Ausschnitte des Genoms mit beliebig vielen Meßpunkten untersucht werden. Damit ermöglicht das Verfahren die Identifizierung von auf andere Art nicht zu ermittelnden Ursachen für genetische Krankheiten aller Art und ermöglicht die Entwicklung neuer Behandlungsstrategien und Identifizierung von Ziel-Proteinen für neue Medikamente.

10 2. Stand der Technik

2.1. Stand der Technik der molekularen Analyse von Zell-Phänotypen

15 Studium der Genexpression kann auf der Ebene der RNA und auf der Ebene der Proteine stattfinden. Beide Ebenen reflektieren im Prinzip wichtige phänotypische Parameter. Proteinuntersuchungen mit Hilfe zweidimensionaler Gele (McFarrel-Verfahren) sind seit ca. 15 Jahren bekannt. Man kann damit in einer Analyse die chromatographische Position von einigen Tausend Proteinen darstellen. Schon sehr früh wurden solche Elektropherogramme auch mit Mitteln der EDV bearbeitet bzw. ausgewertet. Die Aussagekraft der Methode ist im Prinzip hoch, sie ist aber den modernen
20 Methoden der auf der RNA-Analyse beruhenden Genexpression unterlegen.

25 Die Detektion vor allem von regulatorisch wichtigen Proteinen aus geringen Mengen von Zellen scheitert aber an der viel zu geringen Sensitivität der eingesetzten Methoden. Proteine können im Gegensatz zu Nukleinsäuren nämlich nicht amplifiziert werden. Außerdem handelt es sich um hoch-komplexe, nicht zu automatisierende und sehr teure Verfahren. Die Analyse der RNA hat dem gegenüber erhebliche Vorteile. Sie ist wegen des Einsatzes der PCR
30 empfindlicher. Vor allem aber kann man jede RNA-Spezies,
35

die als interessant erkannt worden ist, sofort in seiner Sequenz identifiziert werden.

Über- oder Unterexpression einzelner RNA's mit bekannter Sequenz sind meist leicht nachzuweisen, sind aber nur in Ausnahmefällen im Zusammenhang mit den hier zur Debatte stehenden Anwendungen aussagekräftig.

Die Methode des sogenannten „differential displays“ gestattet ein bestenfalls halbquantitatives Studium der Expression. Per PCR amplifizierte Expressionsprodukte werden in der Gelektrophorese aufgetrennt. Begrenzt wird die Aussagekraft durch das Auflösungsvermögen der Gelektrophorese. Die Methode ist außerdem bei weitem nicht sensitiv und robust genug für die Anwendung in der Routinediagnostik (Liang, P. and Pardee, A.B., Science 257, 967-971).

Stark über- oder unterexprimierte Gene werden häufig durch subtraktive Techniken identifiziert. Dabei werden cDNA-Klone einer zu untersuchenden Zell- oder Gewebespezies ausplattiert. Dagegen wird cDNA aus Vergleichsmaterial hybridisiert. Expressionsmuster kann man damit nicht zuverlässig erstellen.

Eine Aktivität des amerikanischen „Human Genome Project“ ist das systematische Sequenzieren von exprimierten Genen. Die daraus sich ergebenden Informationen können genutzt werden, um Expressions-Chips zu bauen, die das Studium praktisch aller exprimierten Sequenzen einer Zell- oder Gewebeart in einem einzigen Experiment gestatten.

2.2. Stand der Technik bei der Analyse von Krebserkrankungen

Auslöser für eine Krebserkrankung, also das Entarten einer Zelle, sind immer Mutationen in Genen. Verursacher

für diese Mutationen können exogene Einflüsse, aber auch Ereignisse in der Zelle sein. In wenigen Ausnahmefällen lässt eine einzige Mutation, die dann allerdings häufig größere Bereiche des Genoms trifft (Translokationen, Deletionen) die Zelle entarten, meist handelt es sich wohl um eine Kette von Mutationen auf verschiedenen Genen, die erst zusammen die bösartige Erkrankung bewirken. Diese Ereignisse auf DNA-Ebene spiegeln sich auf RNA- und Proteinebene wieder. Dabei tritt mit hoher Wahrscheinlichkeit eine Vervielfältigung ein, weil sicherlich in vielen Fällen Menge und Art der einen RNA das Ausmaß der Synthese einiger anderer RNA-Spezies beeinflußt. Dies führt zu veränderten Syntheseraten der entsprechenden Proteine, was seinerseits den Stoffwechsel entgleisen lassen kann und somit Mechanismen der Regulation und Gegenregulation in Gang setzt. Das Ergebnis ist ein auf ganz spezifische (aber weitgehend unbestimmbare) Art und Weise verändertes Genexpressionsmuster der betroffenen Zellen -spezifisch für ein bestimmtes Karzinom und spezifisch für das Stadium des Karzinoms und spezifisch für den Grad der Bösartigkeit des Karzinoms. Solche Phänomene entzogen sich bis heute jeder naturwissenschaftlichen Betrachtung. Es gab nämlich keine Möglichkeit, die Genexpression oder den Stoffwechsel einer Zelle in seiner Gesamtheit zu untersuchen. Mit der Chip-Technologie hat sich zum ersten Male eine solche Möglichkeit ergeben (Schena, M. et al., Science 270, 467-470).

Will man das diagnostische Problem Frühdiagnostik von Tumoren auf molekularer Ebene lösen, wird man zum gegenwärtigen Zeitpunkt - von wenigen Ausnahmen abgesehen - mit einer unüberbrückbaren Schwierigkeit konfrontiert: Da man bei den meisten Tumoren nur bruchstückhaft die ursächlichen molekularen Ereignisse, also die verschiedenen Mutationen überblickt, weiß man beim medizinischen Untersuchungsmaterial nicht, wonach man suchen soll. Das heißt,

man kann sich die ungeheure Empfindlichkeit und Spezifität der Polymerase-Kettenreaktion gar nicht zunutze machen. Ausnahmen sind z.B. bestimmte Darmtumore, das Ewing-Sarkom und bestimmte Leukämieformen, die tatsächlich jeweils durch eine einzige genau umschriebene Mutation definiert werden. Hier kann man die eine entartete Zelle unter Millionen normalen Zellen identifizieren. Allerdings gibt es auch innerhalb dieser scheinbar eindeutig definierten Tumorgruppen dermaßen unterschiedliche Verhaltensweisen, daß gefolgert werden muß, daß weitere unbekannte genetische Parameter (wie zum Beispiel auch der genetische Hintergrund des Individuums) eine wichtige Rolle spielen. Die immunologischen Tumormarker sind Hilfsgrößen, die nach wie vor nur einen bescheidenen Beitrag neben den übrigen konventionellen Diagnoseparametern darstellen. Diese können allerdings dazu dienen, verdächtige Zellen vorzuselektieren.

Eine unverzichtbar wichtige Rolle spielt die Histologie bei der Identifizierung entarteten Gewebes, aber eben nicht in der Früherkennung.

Da also auf molekularer Ebene die meisten Tumore für diagnostische Zwecke nicht hinreichend charakterisiert sind, gibt es auch in aller Regel keine Möglichkeit, eine Stadieneinteilung oder gar Einteilung nach Gefährlichkeitsgraden vorzunehmen. Eine solche Einteilung ist aber unabdingbar für eine verbesserte Einstellung der Behandlungen und vor allem auch für die Entwicklung effektiver neuer Medikamente und der Gentherapie.

2.3. Stand der Technik in der Erforschung der Zahl, Art und Eigenschaften der möglichen stabilen Zustände von Zellen höherer Organismen

In jüngerer Zeit mehren sich Hinweise, daß komplexe Regelsysteme (für welche die Steuerung von Zellen ein herausragendes Beispiel sind) -, sich selbst überlassen, oberhalb einer kritischen Minimalkomplexität und unterhalb einer kritischen Maximal-Konnektivität (der durchschnittlichen Zahl der Komponenten, mit denen eine beliebige Komponente verknüpft ist) - nur in einer begrenzten Zahl stabiler Zustände existieren können. (Kauffman, S.A., *Origins of Order*, Oxford University Presse, 1993).
Dabei ist das Wort Zustand in diesem Zusammenhang als der Begriff der Wahl für das allgemeine Phänomen zu verstehen. Im Zusammenhang mit Zellen als biologischen Regelsystemen kann auch vom Differenzierungszustand oder Zelltyp gesprochen werden. Obwohl kein solcher Zusammenhang oder auch nur die Begrenzung der möglichen Zustände für biologische Systeme nachgewiesen wurde, wären die praktischen Implikationen von unabsehbarer Wichtigkeit: Gäbe es bei konstantem Informationsgehalt der Zellen eines Organismus (de facto ist dies innerhalb einer Spezies weitgehend der Fall) nur eine limitierte Anzahl von stabilen Zuständen, so wäre es wahrscheinlich, daß sich auch entartete Zellen nur in einem dieser Zustände oder im Übergang zwischen den möglichen Zuständen befinden können. Zur Zeit gibt es keine Möglichkeit, diese Zustände molekular zu definieren. Eine Korrelation zwischen den einzelnen Zuständen und dem Verhalten von Zellen ist nach dem Stand der Technik kaum zu verwirklichen. Eine solche Analyse könnte aber einen entscheidenden Beitrag zur Diagnostik und Prognostik von Erkrankungen leisten. Möglicherweise wäre sogar eine Korrelation der möglichen Zustände von erkrankten Zellen und der am besten ansprechenden Therapie möglich. Es ist weiterhin wahrscheinlich, daß eine solche Methode auch die Wahl des Zeitpunktes einer Behandlung entscheidend beeinflussen könnte. Fände man zum Beispiel, daß sich die Zellen eines Tumors auf einem Übergang zwischen möglichen Zuständen befinden, so kann angenommen

werden, daß eine solche Population von Zellen einem durch die Behandlung entstehenden Selektionsdruck nachgiebiger wäre und somit leichter entkommen könnte. Eine Zellpopulation hat in einem solchen Szenario innerhalb solcher
5 Übergangszustände eine wesentlich erhöhte Flexibilität und würde leicht in einen möglichen stabilen Zustand gedrängt werden, in dem der Selektionsdruck wegfielen, die Behandlung also effektlos wäre. Ein Verfahren, welches Zellen und Zellgruppen nach Zuständen klassifizieren
10 könnte, würde also dazu beitragen, solche Probleme zu erkennen, zu verstehen und gegebenenfalls zu lösen. Nach dem Stand der Technik ist es nicht möglich, zu bestimmen ob es nur eine limitierte Anzahl von Zuständen von Zellen gibt. Daraus folgt, daß es nicht möglich ist, Gruppen von
15 Zellen nach einem abstrakten Kriterium ihren Zuständen nach zu differenzieren und diese Zustände mit einem bestimmten Verhalten der Zellen vorherzusagen.

2.4. Erbliche Erkrankungen

Heute besteht die genetische Karte des menschlichen Genoms aus 2.500 sogenannten Mikrosatelliten. Dieses Instrumentarium nimmt man in Anspruch, um eine Vielzahl von Genen, meist solche, die im Defektfall eine genetische
20 Erkrankung verursachen, per Kopplungsanalyse zu lokalisieren und schließlich zu identifizieren. Die häufigen, schwerwiegenden und durch ein einziges Defektgen verursachten genetischen Krankheiten sind so aus der Sicht des Genetikers aufgeklärt. Im Prinzip sollten auch die polygenen Krankheiten auf diese Art und Weise verstanden werden können. Viele polygene Krankheiten sind sehr häufig, so häufig, daß sie zu den sogenannten Volkskrankheiten gezählt werden. Asthma und Diabetes sind solche Beispiele. Viele Karzinomarten zählen ebenfalls dazu. Die Anwendung der oben geschilderten Strategie der Kopplungsanalyse brachte auch enorme Anfangserfolge. Es sind zahlreiche
25 30 35

Verursachergene von wichtigen polygenen Krankheiten wie Diabetes, Schizophrenie, Atherosklerose und Fettsucht gefunden worden. Neben den eigentlichen molekularbiologischen Labortechniken ist die entscheidende Voraussetzung 5 zur genetischen Aufklärung dieser Krankheiten die Verfügbarkeit einer relativ großen Zahl der von der jeweiligen Krankheit betroffenen Patienten und Verwandten. Man mußte in den letzten zwei Jahren feststellen, daß die ursprünglich angenommene Anzahl von einigen hundert Patienten für 10 die Kopplungsanalyse von polygenen Erkrankungen mit hoher Wahrscheinlichkeit eine Größenordnung zu tief liegt. Das gilt auf jeden Fall dann, wenn es sich um komplette Aufklärung des Spektrums der Verursachergene handeln soll. Da das Ausmaß der praktischen Arbeit, die für solch eine 15 Kopplungsanalyse geleistet wird aber außerordentlich hoch ist, kann man nur noch mit ganz langsamem Fortschritten bei der Analyse polygener Krankheiten rechnen. Da gerade diese Krankheiten von einer ganz enormen sozialen und wirtschaftlichen Bedeutung sind, wird nach alternativen 20 Strategien gesucht.

2.5. Stand der Technik DNA-Chips

Von allen Entwicklungen am weitesten fortgeschritten ist 25 zweifellos das Prinzip von Affimetrix (z.B. U.S.-Patente 5,593,839, 5,999,695 oder 5,631,734). Aber auch eine Anzahl anderer Firmen und Forschungsprojekte haben DNA-Chips mit verschiedenen Eigenschaften für spezielle Anwendungen produziert (z.B. U.S.-Patente 5,667,667, 30 5,525,464 oder 5,492,806 oder z.B. Goffeau, A., Nature 385, 202-203; Weiler, J. and Hoheisel, J., Anal. Biochem. 243,218-227; Chee, M. et al., Science 274, 610-614). Die jüngsten Publikationen berichten schon über einen kommerziell verfügbaren HIV-Chip, der die Untersuchung des kompletten HIV-Genoms gestattet. Gegen bis zu 400.000 Oligonukleotide werden fluoreszenzmarkierte PCR-Produkte der 35

zu untersuchenden Probe hybridisiert. Die Auswertung der Signale erfolgt mit Hilfe von CCD-Kameras. Es wird die seit langem bekannte Fähigkeit solcher Systeme zur allelenspezifischen Hybridisierung genutzt. Das bedeutet: Nur 5 dort, wo die Probe absolut komplementär zu einem fixierten Oligonukleotid ist, bleibt am Ende der Hybridisierungs- und Waschprozeduren ein Signal erhalten. Die Untersuchung einer bekannten Gensequenz auf Mutationen gelingt, weil sich nicht nur jeder Teilbereich der gesamten 10 Sequenz in Form von Oligonukleotidsequenzen auf der Matrix befindet, sondern weil dies auch für jede mögliche Abweichung von der Normalsequenz zutrifft. Die Effizienz der Chip-Prozedur führt zu einem Teil daher, daß mit zwei 15 einfachen Arbeitsschritten, nämlich der Hybridisierung und dem Waschen, die Sequenzinformation einer Vielzahl von Genen oder Genorten erhalten wird.

2.6. Analysemethoden zur Längenmessung

20 Einige Ausführungsvarianten des erfindungsgemäßen Verfahrens erfordern am Ende der Prozedur eine extrem schnelle und genaue Massebestimmung. Da für jeden von Zehntausenden Datenpunkten eine Fragment-Längenmessung durchgeführt werden muß, ist ein extrem effizientes Meßsystem erforderlich. Dafür kommen nach dem Stand der Technik automatische Sequenziergeräte (U.S.-Patent 4,811,218), Kapilla- 25 relektronphorese (z.B. Woolley. A.T., et al., Anal. Chem. 68, 4081-4086), MALDI-TOF (Siegert, C.W., et al. Anal. Biochem. 253, 55-65) und Auftrennungen mittels chemischer 30 Markierungen (WO 95/04160) in Frage. Der Stand der Technik erlaubt es, wenn auch durch erhebliche Modifikationen und Einbindung in die neuartige Logik des erfindungsgemäßen Verfahrens, dieses effizient durchzuführen.

2.6.1. Massenspektrometrische Verfahren

Kurze DNA-Sequenzen können in MALDI-TOF Massenspektrometern präzise auf ihre Masse untersucht werden. Weiterhin gibt es nach dem Stand der Technik Verfahren, welche diese Analysenmethode mit Primer-Extension Reaktionen kombinieren. Dabei wird zum Beispiel ein Oligonukleotid spezifischer Sequenz mit einer DNA-Probe hybridisiert und pro Reaktion nur eines der vier Nukleotide hinzugegeben. Welches der Nukleotide nach der Hybridisierung von einer Polymerase an das 3'-Ende des Oligonukleotids angebracht wird, erlaubt die Bestimmung der Identität der Base hinter dem 3'-Terminus des Oligonukleotids. Es gibt auch unter anderem eine Variante dieser Methode, welche die Bestimmung der Länge von solchen repititiven Sequenzen erlaubt, die nur zwei der vier möglichen Basen enthält. Dabei werden die zu den vorkommenden Basen komplementären natürlichen Nukleotide und ein oder beide weiteren, derart modifizierten Nukleotide als Terminatoren zur Polymerase-Reaktion hinzugegeben, daß hinter der repititiven Sequenz die Reaktion zum erliegen kommt. Normalerweise sind die Terminatoren ddNTPs. Aus der Längenmessung kann dann die Länge der repititiven Sequenz abgeleitet werden.

2.7. Stand der Technik Methylierungsanalyse

Die Modifikation der genomischen Base Cytosin zu 5'-Methylcytosin stellt den bis heute wichtigsten und bestuntersuchten **epigenetischen** Parameter dar. Dennoch gibt es bis heute zwar Methoden, umfassende Genotypen von Zellen und Individuen zu ermitteln, aber noch keine vergleichbaren Ansätze auch in großem Maße epigenotypische Information zu generieren und auszuwerten.

Es gibt im Prinzip drei prinzipiell verschiedene Methoden den 5-Methyl-Status eines Cytosins im Sequenzkontext zu bestimmen.

5 Die erste prinzipielle Methode beruht auf der Verwendung von Restriktionsendonukleasen (RE), welche „methylierungssensitiv“ sind. REs zeichnen sich dadurch aus, daß sie an einer bestimmten DNA-Sequenz, meist zwischen 4 und 8 Basen lang, einen Schnitt in die DNA einführen. Die Position solcher Schnitte kann dann durch Gelelektrophorese, Transfer auf eine Membran und Hybridisierung nachgewiesen werden. Methylierungssensitiv bedeutet, daß bestimmte Basen innerhalb der Erkennungssequenz unmethyliert vorliegen müssen, damit der Schnitt erfolgen kann.

10 15 Das Bandenmuster nach einem Restriktionsschnitt und Gelektrophorese ändert sich also je nach Methylierungsmuster der DNA. Allerdings befinden sich die meisten methylierbaren CpG außerhalb von Erkennungssequenzen von REs, können also nicht untersucht werden.

20 Die Empfindlichkeit dieser Methoden ist extrem niedrig (Bird, A.P., Southern, E.M., J.Mol. Biol. 118, 27-47). Eine Variante kombiniert PCR mit dieser Methode; eine Amplifikation durch zwei auf beiden Seiten der Erkennungssequenz liegende Primer erfolgt nach einem Schnitt nur dann, wenn die Erkennungssequenz methyliert vorliegt. Die Empfindlichkeit steigt in diesem Fall auf theoretisch ein einziges Molekül der Zielsequenz, allerdings können mit hohem Aufwand nur einzelne Positionen untersucht werden (Shemer, R. et al., PNAS 93, 6371-6376).

35 Die zweite Variante beruht auf partieller chemischer Spaltung von Gesamt-DNA, nach dem Vorbild einer Maxam-Gilbert Sequenziereaktion, Ligation von Adaptoren an die so generierten Enden, Amplifikation mit generischen Primern und Auftrennung auf einer Gelektrophorese. Mit die-

sem Verfahren können definierte Bereiche bis zur Größe von weniger als tausend Basenpaaren untersucht werden. Das Verfahren ist allerdings so kompliziert und unzuverlässig, daß es praktisch nicht mehr verwendet wird (Ward, C. et al., J. Biol. Chem. 265, 3030-3033).

Eine neue Methode zur Untersuchung von DNA auf 5-Methylcytosin beruht auf der spezifischen Reaktion von Bisulphit mit Cytosin. Dieses wird unter den entsprechenden Bedingungen in Uracil umgewandelt, welches seinem Basen-Paarungsverhalten dem Thymidin, mithin einer anderen Base entspricht. 5-Methylcytosin wird nicht modifiziert. Damit wird die ursprüngliche DNA so umgewandelt, daß Methylcytosin, welches ursprünglich durch sein Hybridisierungsverhalten vom Cytosin nicht unterschieden werden kann, jetzt durch „normale“ molekularbiologische Techniken nachgewiesen werden kann. Alle diese Techniken beruhen auf Basenpaarung, welche jetzt voll ausgenutzt werden kann. Der Stand der Technik was die Empfindlichkeit betrifft wird durch ein Verfahren definiert, welches die zu untersuchende DNA in einer Agarose-Matrix einschließt, dadurch die Diffusion und Renaturierung der DNA (Bisulphit reagiert nur an einzelsträngiger DNA) verhindert und alle Fällungs- und Reinigungsschritte durch schnelle Dialyse ersetzt (Olek, A. et al., Nucl. Acids. Res. 24, 5064-5066). Mit dieser Methode können einzelne Zellen untersucht werden, was das Potential der Methode veranschaulicht. Allerdings werden bisher nur einzelne Regionen bis etwa 3000 Basenpaare Länge untersucht, eine globale Untersuchung von Zellen auf Tausende von möglichen Methylierungereignissen ist nicht möglich. Allerdings kann auch dieses Verfahren keine sehr kleinen Fragmente aus geringen Probenmengen zuverlässig analysieren. Diese gehen trotz Diffusionsschutz durch die Matrix verloren.

2.8. Stand der Technik bei der Anwendung der Bisulphit-Technik

Die Bisulphit-Technik wird bisher bis auf wenige Ausnahmen (z.B. Zeschnik, M. et al., Eur. J. Hum. Gen. 5, 94-98; Kubota T. et al., Nat. Genet. 16, 16-17) nur in der Forschung angewendet. Immer aber werden kurze, spezifische Stücke eines bekannten Gens nach einer Bisulphit-Behandlung amplifiziert und entweder komplett sequenziert (Olek, A. and Walter, J., Nat. Genet. 17, 275-276) oder einzelne Cytosin-Positionen durch eine „Primer-Extension-Reaktion“ (Gonzalgo, M. L. and Jones, P.A., Nucl. Acids. Res. 25, 2529-2531) oder Enzymschnitt (Xiong, Z. und Laird, P.W., Nucl. Acids. Res. 25, 2532-2534) nachgewiesen. Alle diese Referenzen stammen aus dem Jahre 1997. Das Konzept, komplexe Methylierungsmuster zur Korrelation mit phänotypischen Daten komplexer genetischer Erkrankungen zu verwenden, geschweige denn über einen Auswertealgorithmus wie zum Beispiel ein neuronales Netzwerk auszuwerten, ist in der Literatur bisher nicht erwähnt und ist auch nach dem Stand der Technik methodisch nicht durchführbar.

3. Aufgabe der Erfindung und Lösung der Aufgabe

Zusammenfassend weist der Stand der Technik Schwächen auf, welche durch das erfindungsgemäße Verfahren gelöst werden.

Die Aufgabe wird dadurch gelöst, daß ein Verfahren zur Charakterisierung, Klassifizierung und Unterscheidung von Geweben und Zelltypen, zur Vorhersage des Verhaltens von Geweben und Gruppen von Zellen und zur Identifizierung von in ihrer Expression veränderten Genen zur Verfügung gestellt wird, wobei

in einer aus einer beliebigen Gewebeprobe gewonnenen unbehandelten, gescherten oder mittels einer Restriktions-Endonuklease gespaltenen genomischen DNA auf an sich bekannte Art und Weise die Base Cytosin, aber nicht 5-Methylcytosin durch Behandlung mit einer Bisulphit-Lösung in Uracil umgewandelt wird,

Fraktionen der so behandelten genomischen DNA durch Verwendung von entweder sehr kurzen oder degenerierten Oligonukleotiden oder solchen Oligonukleotiden, welche zuvor der Bisulphit-Behandlung an die Enden der gespaltenen DNA ligierten Adaptor-Oligonukleotiden komplementär sind, amplifiziert werden,

insgesamt eine solche Menge der verbleibenden Cytosine auf dem Guanin-reichen DNA-Strang und/oder Guanine auf dem Cytosin-reichen DNA-Strang aus den amplifizierten Fraktionen durch eine Hybridisierung oder Polymerase Reaktion nachgewiesen werden, daß die bei einer solchen Analyse generierten und automatisch an einen Verarbeitungsalgorithmus übertragenen Daten Rückschlüsse auf den Phänotyp des analysierten Zellmaterials ermöglichen.

Erfindungsgemäß vorteilhaft ist es, daß

die aus dieser Analyse gewonnenen Daten mehrerer oder vieler solcher Versuche an DNA-Proben aus phänotypisch gleichen oder ähnlichen Zellen oder Geweben in einer Trainingsphase über ein neuronales Netzwerk oder andere Auswertealgorithmen mit dem Phänotyp der Zellen, deren DNA untersucht wurde, korreliert werden,

die bei dieser Trainingsphase in den Auswertealgorithmus aufgenommenen Daten über den Zusammenhang zwischen Phänotyp und Methylierungsmuster dazu benutzt werden, durch Generierung eines Methylierungsmusters einer DNA-Probe

unbekannten Ursprungs den Phänotyp der Zellen, deren DNA untersucht wurde, abzuleiten oder

die bei dieser Trainingsphase in den Auswertealgorithmus aufgenommenen Daten über das Methylierungsmuster der DNA eines bekannten Zelltyps dazu benutzt werden, solche Cytosin-Positionen zu identifizieren, welche in der untersuchten DNA von dem in der Trainingsphase ermittelten Methylierungszustand abweichen.

10

Es ist ferner erfindungsgemäß vorteilhaft, daß die DNA vor der Behandlung mit Bisulphit mit solchen Restriktionsendonukleasen gespalten wird, welche Cytosin im Kontext 5'-CpG-3' in ihrer Erkennungssequenz enthalten und die DNA nur an solchen dieser Erkennungssequenzen spalten, in denen Cytosin im Kontext 5'-CpG-3' an der 5'-Position unmethyliert vorliegt.

20

Erfindungsgemäß vorteilhaft ist es weiterhin, daß bevor die genomische DNA auf an sich bekannte Art und Weise mit einer Bisulphit Lösung modifiziert wird, diese genomische DNA mit einer Restriktionsendonuklease gespalten wird,

die entstehenden Enden durch eine Ligationsreaktion mit bekannten, kurzen und doppelsträngigen, auch Adaptoren genannten DNA-Sequenzen versehen werden,

30

Oligonukleotide, die gegen Bisulphit-behandelte Adaptoren komplementär sind, dazu verwendet werden, alle auf diese Art entstandenen DNA-Fragmente oder Sub-Populationen aus der Gesamtheit aller auf diese Art entstandenen Fragmente nach einer Behandlung mit Bisulphit, zu amplifizieren.

Bevorzugt ist es dabei, daß die Reaktion einer genomischen DNA-Probe mit einer Bisulphit-Lösung zwecks Umwandlung von Cytosinen zu Uracilen bei gleichzeitiger Erhaltung von Methylcytosin unter zyklischer Variation der Reaktionstemperatur bei Temperaturen zwischen 0 °C und 100 °C stattfindet.

Bevorzugt ist es auch, daß die DNA-Probe vor der Behandlung mit Bisulphit in eine temperierbare, nur für kleine Moleküle durchlässige poröse Kapillare, in welcher die folgenden Reaktionsschritte der Bisulphitbehandlung durch Zu- und Abfuhr der Reagenzien durch Dialyse ausgeführt werden können.

Es ist weiterhin erfindungsgemäß bevorzugt, daß die DNA-Probe vor der Behandlung mit Bisulphit in eine temperierbare, für kleine Moleküle undurchlässige Kapillare überführt wird, in welcher die folgenden Reaktionsschritte der Bisulphitbehandlung durch Zu- und Abfuhr der Reagenzien durch Zuleitung von Reagenzien durch angeschlossene Kapillare ausgeführt werden können.

Erfindungsgemäß vorteilhaft ist es außerdem, daß die sich an die Bisulphitbehandlung anschließenden Polymerase-Reaktionen in derselben Kapillare wie die Bisulphitbehandlung oder einer sich an diese Kapillare anschließenden Kapillare oder einem an diese Kapillare angeschlossenen Behälter durchgeführt werden.

Vorteilhaft ist es auch, daß in einer Kapillare, in welcher Polymerase-Reaktionen mit einer mit Bisulphit behandelten DNA-Probe erfolgt auch eine Längentrennung der entstehenden Fragmentpopulation durchgeführt wird.

Bevorzugt ist ferner, daß eine behandelte DNA durch Fällung des Bisulphit von diesem getrennt wird.

Es ist weiterhin erfindungsgemäß bevorzugt, daß für die Amplifikation der Bisulphit-behandelten genomischen Proben-DNA Oligonukleotide zweier Klassen kombiniert werden,
5 wobei die Oligonukleotide der einen Klasse die Base Cytosin oder deren Analoge nicht, ausschließlich im Kontext 5'-CpG-3', in nur sehr geringem Maße oder nur in für die Amplifikation unwesentlichen Bereichen der Oligonukleotide enthalten und wobei die Oligonukleotide der anderen
10 Klasse die Base Guanin oder deren Analoga nicht, ausschließlich im Kontext 5'-CpG-3', in nur sehr geringem Maße oder nur in für die Amplifikation unwesentlichen, wie zum Beispiel 5'-Bereichen der Oligonukleotide enthalten und wobei beide Klassen von Oligonukleotide entweder
15

a) so kurz sind, daß in einer Amplifikation mit nur je einem Vertreter beider Klassen mehr als hundert verschiedene Fragmente amplifiziert werden oder

20 b) diese Oligonukleotide so viele sogenannte degenerierte Positionen enthalten, daß in einer Amplifikation mit nur je einem Vertreter beider Klassen mehr als hundert verschiedene Fragmente amplifiziert werden oder

25 c) so viele Vertreter beider Klassen von Oligonukleotiden in einer Amplifikation verwendet werden, daß mehr als hundert verschiedene Fragmente amplifiziert werden.

Vorteilhaftweise ist es optional vorgesehen, daß die
30 behandelte und amplifizierte DNA in separaten Ansätzen zum Zwecke einer Polymerase-Reaktion mit in jeder Reaktion unterschiedlichen Oligonukleotiden gemischt wird, welche

35 an deren 5'-Termini zu den Adaptoren oder generell für die Amplifikation der Bisulphit-behandelten Oligonukleo-

tide komplementär sind und

welche an deren 3'-Termini in jeder Reaktion unterschiedlich sind und

5

deren variable 3'-Termini hinter der bekannten Adaptor-Sequenz oder Oligonukleotid-Sequenz beginnen

10

und deren variable 3'-Termini über die bekannte Adaptor-Sequenz zwischen zwei und zwölf Nukleotide in die unbekannte Templat-DNA Sequenz hineinreichen.

15

Dabei ist es wiederum besonders bevorzugt, daß solche Reaktionen, in welchen eine Polymerasereaktion mit Oligonukleotiden gestartet wird, welche zu einer mit Bisulphit behandelten DNA komplementär sind, außer den drei Nukleotiden dATP, dTTP und dCTP oder Analogen dieser drei Nukleotide

20

ein zur Base Cytosin komplementäres Nukleotid-Analog enthalten, welches nach Einbau durch die Polymerase jede weitere Strang-Verlängerung blockiert oder

25

gar kein zur Base Cytosin komplementäres Nukleotid oder Nukleotid-Analog enthalten.

30

Weiterhin ist dabei erfindungsgemäß bevorzugt, daß solche Reaktionen, in welchen eine Polymerasereaktion mit Oligonukleotiden gestartet wird, welche zu einer mit Bisulphit-behandelten DNA komplementären DNA komplementär sind außer den drei Nukleotiden dATP, dTTP und dGTP oder Analogen dieser drei Nukleotide

35

ein zur Base Guanin komplementäres Nukleotid-Analog enthalten, welches nach Einbau durch die Polymerase jede weitere Strang-Verlängerung blockiert oder

gar kein zur Base Guanin komplementäres Nukleotid oder Nukleotid-Analog enthalten.

5 Ganz besonders bevorzugt ist es dabei auch, daß die Termination einer Polymerase-Reaktion an den Stellen, an denen vormals Methylcytosin in der DNA-Probe enthalten war durch solche Terminatoren vonstatten geht, welche selber in einer solchen Art und Weise modifiziert sind, daß sie
10 die Detektion der spezifisch terminierten Polymerase-Reaktionsprodukte ermöglichen.

Weiterhin ist erfindungsgemäß vorgesehen, daß die verschiedenen, aus einer geeigneten Kombination resultierende Fragmentgemische der einzelnen Reaktionsansätze auf individuelle Punkte der Ionenquelle eines MALDI-TOF oder anderen Massenspektrometers aufgetragen werden und die Fragment-Zusammensetzungen der einzelnen Reaktionen durch
15 Massebestimmung aller DNA-Fragmente bestimmt werden.

20 Ferner ist es bevorzugt, daß die verschiedenen, aus einer geeigneten Kombination resultierende Fragmentgemische der einzelnen Reaktionsansätze auf individuelle Bahnen einer Gelelektrophorese aufgetragen werden und die Fragment-Zusammensetzungen der einzelnen Reaktionen durch Längenmessung aller DNA-Fragmente bestimmt werden.

Vorteilhafterweise ist es erfindungsgemäß vorgesehen, daß die erfindungsgemäß definierten Oligonukleotide, mit denen Polymerase-Reaktionen gestartet werden, mit solchen, je Oligonukleotid unterschiedlicher Sequenz unterschiedlichen chemischen Markierungen gekoppelt sind, daß deren
30 chemische und/oder physikalische Eigenschaften eine Detektion und Unterscheidung der verschiedenen Markierungen
35 mit gängigen chromatographischen oder massenspektrometrischen Verfahren erlauben.

Hierbei ist es insbesondere vorteilhaft, daß

5 die im ersten Amplifikationsschritt hergestellte Fragment-Fraktion der zu untersuchenden, Bisulphit-behandelten DNA mit zwei oder mehr chemisch unterschiedlich markierten Oligonukleotiden gleichzeitig gemischt wird,

10 diese Oligonukleotide in einem Reaktionsansatz als Primer für eine Polymerasreaktion benutzt werden,

15 die entstehende komplexe Mischung von Fragmenten in einem ersten analytischen Schritt einer elektrophoretischen Längentrennung unterzogen wird und

20 die einzelnen Längenfraktionen der aus der aus der Elektrophorese resultierenden Fragmentgemische einer chromatographischen oder massenspektrometrischen Analyse unterzogen werden, welche in jeder Längenfraktion die Präsenz oder Absenz der die Oligonukleotide charakterisierenden chemischen Markierungen detektiert.

25 Es ist erfindungsgemäß ferner vorgesehen, daß auf eine Oberfläche Oligonukleotide aufgebracht werden, welche

30 entweder die Base Cytosin oder deren Analoge nicht, nur im Kontext 5'-CpG-3' oder nur in für eine Hybridisierung mit einer Proben-DNA nicht wesentlichen Bereichen enthalten

35 oder die Base Guanin nicht, nur im Kontext 5'-CpG-3' oder in für eine Hybridisierung mit einer Proben-DNA unwesentlichen Bereichen enthalten.

Dabei ist es erfindungsgemäß bevorzugt, daß die Bisulphit-behandelte und erfindungsgemäß amplifizierte Proben-DNA

5 mit auf einer Oberfläche fixierten Oligonukleotiden hybridisiert wird, welche in an sich bekannter Art und Weise so auf dieser Oberfläche fixiert sind, daß an jedem Punkt der Oberfläche bekannt ist, welche Oligonukleotid-Sequenz sich an genau diesem Punkt befindet, - eine Hybridisierung der amplifizierten Proben-DNA mit den fixierten Oligonukleotiden nur dann erfolgt oder nach geeigneten Waschschritten bestehen bleibt, wenn Oligonukleotide und Proben-DNA in den für eine Hybridisierung wesentlichen Bereichen vollständig komplementär sind.

10

15 Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Kit, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens zwei der erfindungsgemäß definierten Komponenten (zum Beispiel eine Kombination von Oligonukleotiden zur Amplifikation Bisulphit-behandelter DNA und auf einer Matrix fixierten Oligonukleotiden zur Detektion) zur Behandlung von DNA mit Bisulphit, Amplifikation dieser behandelten DNA und darauf folgender Detektion des Methylierungsstatus von mehr als hundert CpG Dinukleotiden eines Säugergenoms in 20 25 einer Reaktion so kombiniert werden, daß eine klinisch relevante Diagnose einer Krebserkrankung gestellt werden kann.

Das Verfahren löst die Aufgabe, eine extrem große Menge an Parametern zu ermitteln, welche für das Verhalten von Zellen diagnostisch sind. Dafür muß sowohl ein völlig neues Konzept zur Analyse von Zellen erarbeitet, völlig neue Auswertemechanismen an dieses geknüpft werden und weiterhin die technische Basis für die Generierung der 30 35 Daten bereitgestellt werden. Das Verfahren nutzt zum ersten Mal potentielle Informativität der Cytosin-

Methylierung aus und stellt die dafür notwendigen analytischen Verfahren und damit verbundenen Auswertealgorithmen zur Verfügung. Das erfindungsgemäße Verfahren dient daher dazu, bei von erblichen Defekten betroffenen Zellen solche sekundär involvierten Gen-Loci ausfindig zu machen, welche durch Methoden nach dem Stand der Technik theoretisch nicht oder aber nur sehr schwer ermittelt werden könnten: Das Verfahren weist genetisch veränderte Loci nach, deren (daher möglicherweise epi-) genetische Veränderungen keine wirkliche Änderung der Basensequenz beinhaltet. Auf diesem Wege legt das erfindungsgemäße Verfahren Ziele für neue therapeutische Strategien offen. Das Verfahren löst weiterhin die Aufgabe, entartete Zellen so zu klassifizieren, daß wesentlich mehr und genauere Korrelationen zwischen (Epi-)Genotyp und Phänotyp geschaffen werden, als nach dem Stand der Technik möglich sind. Das erfindungsgemäße Verfahren ermöglicht es darüber hinaus, eine Vorhersage über das wahrscheinliche zukünftige Verhalten entarteter Zellen und die Reaktion solcher Zellen auf Stimuli von innerhalb und außerhalb des Körpers zu treffen. Es leistet damit letztendlich auch Hilfestellung bei der Auswahl der besten Therapieansätze bei Krebskrankungen. Weiterhin ermöglicht es das Verfahren, die genetischen und/oder biochemischen Gemeinsamkeiten von Tumorzellen zu ermitteln, welche phänotypisch ähnlich aber genotypisch (soweit nach dem Stand der Technik feststellbar) unterschiedlich sind. Die Vermutung, auf der dieser Anspruch des Verfahren basiert, beinhaltet, daß verschiedenste Genotypen zu sehr ähnlichen Epigenotypen und damit zu sehr ähnlichen Phänotypen führen könnten. Damit ist das vorgeschlagene Verfahren auch in der Lage, solche Veränderung der Genexpression von Tumorzellen zu detektieren, welche nicht, oder nur indirekt durch Veränderungen der Basensequenz verursacht werden.

4. Ausführliche Beschreibung der Lösung der Aufgabenstellung durch das erfindungsgemäße Verfahren

Das vorgeschlagene Verfahren löst die beschriebene Aufgabenstellung auf innovative Art und Weise durch Kombination und Verbesserung verschiedener Verfahren des Standes der Technik. Bestimmte erfindungsgemäße Modifizierungen dieser an sich bekannten Verfahren dienen dazu, diese an die neuen Anforderungen anzupassen, so daß ein völlig neues Gesamtverfahren entsteht, welches im folgenden an Hand von bevorzugten Verfahrensvarianten beschrieben und durch Beispiele ausgeführt wird.

4.1. Vorbehandlung der DNA-Probe vor der Behandlung durch eine Bisulphit-Lösung

Grundsätzliche Verfahrensschritte, wie zum Beispiel die Isolation von Gewebe oder Zellen und die Extraktion von DNA aus diesen, finden in an sich bekannter Art und Weise statt. Die Extraktion der DNA für die weitere Analyse wird allerdings bei den bevorzugten Verfahrensvarianten in einem sehr kleinen Volumen stattfinden, meist, wie die eigentliche Behandlung mit Bisulphit selber, in einer Schicht von Öl, welche allen Kontakt zur Außenwelt verhindert. Dies dient dazu die Verluste an DNA so gering zu halten, daß auch bei kleinsten Ausgangsmengen ein reproduzierbares Ergebnis gewährleistet ist. Die Extraktion der DNA aus Zellen oder Geweben kann auch direkt in einer wie unten beschriebenen Kapillare stattfinden, in der dann auch alle Folge-Reaktionen durchgeführt werden können. Eine Beschränkung des Extraktionsvolumens ist allerdings kein notwendiger Bestandteil des vorgeschlagenen Verfahrens.

Extrahierte DNA kann nun unbehandelt der Bisulphit-Behandlung zugeführt werden, geschert, oder mit Restriktionsendonukleasen spezifisch gespalten werden.

5 Das erfindungsgemäße Verfahren kann an diesem Punkt in zwei unterschiedliche Verfahrensvarianten unterteilt werden. Eine Variante, innerhalb derer die letztendliche Detektion der einzelnen Methyl-Cytosin Positionen durch eine Hybridisierung mit Oligonukleotiden durchgeführt wird, bedarf an diesem Punkt normalerweise keiner weiteren Vorbehandlung der DNA. Eine zweite Variante, dadurch gekennzeichnet, daß die genomweite Amplifikation der DNA-Probe durch Oligonukleotide erfolgt, welche gegen an die Enden der DNA ligierte, mit Bisulphit behandelte Adaptoren komplementär sind, bedarf der Ligation von solchen Adaptoren an die einzelnen Fragmente der gespaltenen DNA. Die Adaptoren sind kurze, doppelsträngige DNA-Moleküle, die in der Regel an einem Ende einen einzelsträngigen Überhang aufweisen. Dieser Überhang ist zu den Enden der geschnittenen DNA-Probe komplementär, so daß an beide Enden der DNA-Fragmente der Probe ein solcher Adaptor mittels einer geeigneten Ligase angebracht werden kann. Dazu werden solche Mengen von Adaptoren hinzugegeben, daß diese in Relation zur Zahl der Fragment-Enden im Überschuß vorliegen. Die Ligationen von Adaptoren an Proben-Fragmente können aber im Prinzip auch ohne komplementäre einzelsträngige Überhänge durchgeführt werden. Die Einzelnen Reaktionen sind dabei im Prinzip Stand der Technik (Sambrook et al. Molecular Cloning: A laboratory manual, CSHLP, 1989), sollen also nicht weiter ausgeführt werden. Die Kombination der Ligation von Adaptoren mit Bisulphit-Behandlung und nachfolgender genomweiter Amplifikation ist prinzipiell innovativ und in Literatur und Patentliteratur nicht erwähnt.

4.2. Erfindungsgemäße Modifikationen der Bisulphit-Methode

Grundlage aller erfindungsgemäßen Verfahrensvarianten ist die Methode der Modifikation von einzelsträngiger DANN durch Bisulphit. Um einige der erfindungsgemäßen Verfahrensvarianten zu ermöglichen, sind allerdings einige Modifikationen der Bisulphit-Methode erforderlich.

Hauptsächliche Varianten dieser Methode beruhen zum einen auf der Tatsache, daß nicht nur sehr kleine Gesamtmengen von Ausgangsmaterial benutzt werden sollen (im Grenzfall nur eine oder einige zehn Zellen), sondern einige Verfahrensvarianten auch die Verwendung sehr kleiner Fragmente erfordern. Zum anderen ist es für eine routinemäßige Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens in der klinischen Diagnostik notwendig, alle Verfahrensschritte so zu automatisieren, daß ein möglichst hoher Grad an Reproduzierbarkeit erreicht werden kann.

Alle Schritte der Bisulphit-Methode sollen daher in sehr kleinem Volumen unter völlige Abschottung von der „Außenwelt“ stattfinden. Der Einschluß der Bisulphit Reaktion in eine Agarose-Matrix stellt dabei schon einen Fortschritt hinsichtlich der Diffusion von Fragmenten dar, trotzdem findet die Reaktion immer noch in einem sehr großen Volumen wäßriger Bisulphit-Lösung statt. Dadurch können kleine, wichtige DNA Fragmente in die Lösung diffundieren und gehen somit für die weitere Analyse verloren.

Teil des erfindungsgemäßen Verfahrens ist die Ausführung der Bisulphit-Methode unter Verzicht auf jegliches Außenvolumen. Die Bisulphit-Reaktion wird zum Beispiel unter Oel in einem Volumen von nur 1 ml bis 10 ml durchgeführt, alle Bestandteile können so direkt von einem Roboter un-

ter das Öl pipetiert werden und formen dort einen einzelnen Tropfen, in dem alle weiteren Reaktionsschritte vonstatten gehen. Die Schwierigkeit der Herstellung einer Bisulphit-Lösung mit Konzentrationen, wie sie nach dem 5 Stand der Technik erforderlich sind, und die Tatsache, daß die Lösung dieses Dilemmas nach Stand der Technik durch Verwendung niedrigerer Reaktionszeiten bei geringerer Bisulphit-Konzentration zu signifikanten Schäden an der DNA-Probe führt, werden durch das erfindungsgemäße 10 Verfahren gelöst.

Dieses Verfahren nutzt die Tatsache, daß die verschiedenen Reaktionsschritte der Bisulphit-Reaktion Gleichgewichtsreaktionen sind. Diese Gleichgewichte liegen bei 15 den zwei wichtigen Reaktionsschritten, der Sulphonierung des Cytosin und der nachfolgenden Deaminierung, bei unterschiedlichen Temperaturen auf der richtigen (sulphonierten und deaminierten) Seite. Berücksichtigt man die Kinetiken, mit denen sich die jeweiligen Gleichgewichte einstellen, so erweist es sich als nützlich die 20 Bisulphit-Reaktion unter zyklischen Bedingungen, bei wechselnden Temperaturen durchzuführen. Eine bevorzugte Verfahrensvariante beinhaltet einen Wechsel von 4 °C (10 min) auf 50° (20 min). Alle anderen Temperaturen und Reaktionszeiten bei bestimmten Temperaturen sollen aber in 25 das erfindungsgemäße Verfahren eingeschlossen sein. Zum Beispiel kann es sich unter bestimmten Bedingungen als vorteilhaft erweisen, wenn wesentlich kürzere Reaktionszeiten eingestellt werden. Es ist auch nützlich und 30 grundsätzlich neuartig, zwischen einen Deaminationsschritt (bei hoher Temperatur, >=50 °C) und einen darauf folgenden erneuten Sulphonierungsschritt einen Schritt einzufügen, bei dem die zu untersuchende DNA erneut bei sehr hoher Temperatur denaturiert wird. Denaturierungstemperaturen liegen in der Regel für hochmolekulare 35 DNA bei >90 °C, können aber innerhalb des zu schützenden

Verfahrens auch darunter liegen. Dies hat zwei Gründe. Einerseits gibt es Verfahrensvarianten, bei denen sehr kurze DNA-Fragmente untersucht werden. Zu anderen sinkt in jedem Reaktionszyklus durch erfolgte Konvertierung von Cytosinen zu Uracilen die Komplementarität zwischen den Strängen. Daher kann ein zyklisches Reaktionsprotokoll sehr komplex aussehen. Die Denaturierungstemperatur kann zum Beispiel in den ersten Zyklen bei über 90 °C liegen, in späteren Zyklen aber niedriger reguliert werden. Mehrstufige Reaktionen können in allen Aspekten nur durch extrem aufwendige Testreihen optimiert werden. Der beantragte Schutz soll sich daher allgemein auf zyklisch durchgeführte Bisulphit-Reaktionen beziehen.

15 Eine weitere Lösung der oben erwähnten Probleme mit dem Stand der Technik beruht auf der Verlegung eines oder mehrerer Schritte des Verfahrens in eine Kapillare. Dabei gibt es prinzipiell zwei Varianten. Die Kapillare kann 1) dicht sein und 2) nach der Art eines sehr dünnen Dialyse-20 schlauches für gewisse Lösungsmittel durchlässig sein.

Die Variante nach 1) beinhaltet, daß ein, wie in den obigen Beispielen beschriebener Tropfen mit DNA, Bisulphit und Radikalfänger in wäßriger Lösung durch eine von außen beheizbare und kühlbare Kapillare geführt wird. Der Tropfen kann dabei durch eine Flüssigkeit oder Gasphase innerhalb der Kapillare isoliert sein. Alle Reaktionen finden dann innerhalb dieser Kapillare statt, zusätzliche Reagenzien können durch Einmündungen hinzugegeben werden. 30 Da diese Kapillare nach Variante 1) nach außen hin völlig abgeschlossen ist, muß allerdings für nachfolgende Reaktionsschritte eine Matrix-Lösung hinzugegeben werden, welche die oben genannten Probleme hervorruft und erfundungsgemäße Lösungen benötigt.

Die Variante nach 2) beinhaltet, daß zunächst nur die DNA Lösung, nach entsprechender Vorbehandlung durch erfindungsgemäße oder andere Verfahrensschritte durch die poröse Kapillare geführt wird. Die Kapillare selber wird 5 durch Behälter mit Lösungen geführt, welche für Reaktionsschritte innerhalb der Kapillare benötigt werden. Konkret wird die DNA Lösung innerhalb der Kapillare bei dieser Variante zunächst durch eine Bisulphit-Lösung geführt, welche zusätzlich entweder zyklisch temperiert 10 werden kann oder bei konstanter Temperatur vorliegt. In einem weiteren Schritt wird nach erfolgter Bisulphit-Reaktion die Kapillare durch eine Dialyse-Lösung, dann durch eine alkalische Lösung und schließlich durch eine weitere Dialyse-Lösung geführt. Nach diesen Schritten der 15 Bisulphit-Behandlung in der Kapillare können, dies soll eine weitere Verfahrensvariante darstellen, auch alle weiteren PCR und Primer-Extensions-Schritte in der selben Kapillare durchgeführt werden. In dem Fall, daß die verschiedenen Primer für die Primer-Extension erfindungsgemäß durch eine besondere chemische Modifizierung markiert 20 sind, so kann auch direkt an alle diese PCR und Primer-Extensions-Schritte in einer Verlängerung derselben Kapillare eine Kapillarelektrophorese ausgeführt werden. Diese trennt die Extensionsprodukte der Länge nach, eine 25 nachfolgende massenspektrometrische oder chromatographische oder optische Analyse trennt dann die gesammelten Größenfraktionen nach ihrer Markierung hin auf und generiert damit in der zweiten Analysedimension das Ergebnis-Spektrum oder Ergebnis-Chromatogramm.

30 Die Verwendung einer Kapillare für die Bisulphit und PCR und/oder Extensions-Reaktionen erleichtert auch die Verwendung einer anderen der erfindungsgemäßen Detektionsvarianten. Die Fragmente können nämlich direkt nach der 35 Amplifikation in eine Kapillare geleitet werden, welche, wie weiter unten beschrieben, die für die einzelnen Me-

thylcytosin spezifischen Oligonukleotide als Hybridisierungspartner auf der Innenseite trägt.

Eine weitere Verfahrensvariante hierzu beruht auf einer
5 anderen Eliminierung der hochmolaren Bisulphit-Lösung, als
durch Dialyse. Die Vorteile dieser Variante eliminieren
einen weiteren Nachteil der bisher beschriebenen Varianten.

10 Jede Dialyse in Agarose läßt Teile der Prozedur in einem
großen Volumen wäßriger Lösung stattfinden. Dabei droht
ein Verlust an DNA-Fragmenten durch Diffusion. Ein Problem
bei Varianten, welche in einer Kapillare stattfinden
ist, daß ein geringer, aber bei kleinsten Mengen DNA
15 eventuell signifikanter Prozentsatz an DNA-Fragmenten an
die Innenwandung der Kapillare bindet und so für die Analyse
verloren gehen kann.

Daher wird folgendes Verfahren vorgeschlagen: Die DNA-
20 Extraktion wird, wie beschrieben, in einem sehr kleinen
Volumen unter einer Ölschicht vorgenommen. In der bevorzugten
Verfahrensvariante handelt es sich um ein Volumen
von 1 µl. Natürlich wird das Verfahren von Verwendung
kleinerer oder größerer Volumina nicht wesentlich verändert.
25 Also fallen diese auch in den beantragten Schutzbereich.
Die DNA wird denaturiert (wie zitiert). Die nötige
Bisulphit-Konzentration wird dann durch Zugabe eines größeren
Volumens einer Bisulphit-Lösung (beispielsweise von
4 µl) zugegeben, welche etwas größer ist, als für die ei-
gentliche Behandlung notwendig ist, so daß sich die benötigte
30 Endkonzentration und pH automatisch unter dem Öl
einstellen. Daraufhin wird die Bisulphit-Reaktion auf eine der beschriebenen Arten durchgeführt.

35 Im nächsten Verfahrensschritt wird (in einer erfindungsgemäß bevorzugten Verfahrensvariante) eine gleiche Mol-

menge eines Salzes, zum Beispiel Barium-Hydroxid in Lösung hinzugegeben, dessen Kation mit dem Bisulphit ein unlösliches Salz bildet und somit aus der Lösung ausschlägt. Die Zugabe dieser Lösung bewirkt außerdem einen Anstieg des pH auf Werte, bei denen die Desulphonierung der in den ersten Reaktionsschritten sulphonierten und deaminierten Cytosine stattfinden kann. Während der Desulphonierungs-Reaktion, welche sehr schnell abläuft, kann das ausgefallene Bisulphit-Salz durch kurze Zentrifugation von der wässrigen Probenlösung getrennt werden. Es wird aber vorgezogen, ein Salz zu verwenden, welches die folgenden Eigenschaften hat. Das Kation bildet mit dem Bisulphit ein Salz, welches auch unter den Bedingungen des Amplifikations-Prozesses unlöslich bleibt und den Amplifikations-Prozeß in keiner Weise nachteilig beeinflußt. Auch darf keines der Ionen, welche bei einem solchen Prozeß nicht aus der Lösung ausfallen, in den Mengen, in denen solche Ionen dann vorliegen, den Amplifikations-Prozeß stören. Die mögliche Störwirkung solcher Salze im Amplifikations-Prozeß kann aber auch umgangen werden, indem extrem präzise angesetzte Salzlösungen verwendet werden, welche mit ebenso extremer Genauigkeit pipettiert werden können. Die Verwendung identischer Mengen von Salzen führt zu einer quantitativen Eliminierung der potentiell störenden Ionen. Die Verwendung von Kalium Bisulphit oder anderer Gegen-Ionen zum Bisulphit, die mit den nachfolgenden Amplifikationspuffern komplementär erleichtern auch das im Folgenden beschriebene Umpuffern für die Amplifikations-Reaktion.

Im nächsten Verfahrensschritt wird dann ein weiteres Volumen einer Lösung unter das Öl gegeben, welche die folgenden Eigenschaften hat. Die Salzkomposition ist derart, daß bei Mischen mit der unter Öl vorliegenden Lösung der behandelten DNA solche Salzkonzentrationen und pH entstehen, die einen enzymatischen Amplifikations-Prozeß erlauben.

ben. Dabei können alle thermostabilen Polymerasen jeden Ursprungs verwendet werden. Die Art der verwendeten Polymerase ist unwesentlich, kann auch entsprechend den vorherrschenden Pufferbedingungen variiert werden und es soll daher ein Schutz für die Verwendung aller solcher Polymerasen beantragt werden. Zweitens ist eine solche Polymerase, alle Nukleotide und die benötigten Oligonukleotid-Primer in dieser Lösung enthalten. Nach Zugabe dieser Lösung kann also direkt im selben Reaktionsgefäß eine Amplifikation erfolgen. Damit ist jeder Kontakt mit der „Außenwelt“ während der gesamten Verfahrensabläufe unmöglich; es kann keine noch so kleine Probenmenge verloren gehen.

15 4.3. Genomweite generische Amplifikationen Bisulphit-behandelter DNA

Die Detektion Tausender bis Millionen von Methylcytosin-Positionen erfordert in jedem Falle eine Amplifikation eines großen Prozentsatzes aller möglichen Sequenzen eines Proben-Genoms. Dieser Teil des erfindungsgemäßen Verfahrens soll, wie schon im Absatz „Vorbehandlung“, in zwei prinzipiell unterschiedliche Varianten unterteilt werden.

25 Die erste Variante dieses Verfahrensschrittes beruht auf der Ligation von Adaptoren an die fragmentierte DNA vor der Bisulphitbehandlung. In der einfachsten Form wird hierfür ein Oligonukleotid verwendet, welches gegen die Adaptor-Sequenzen komplementär ist, so wie sie nach einer Bisulphitbehandlung vorliegen. Dabei kann dieses Oligonukleotid mit jedem beliebigen Bereich der Adaptor-Sequenz hybridisieren. Dies führt im Falle einer Polymerase-Reaktion mit diesen Komponenten theoretisch zu einer Amplifikation aller Fragmente mit Adaptoren an beiden Enden. Beispielsweise könnten dies alle Fragmente sein, die

eine vorherige Spaltung mit einer Restriktionsendonuklease ergibt. Für einige Verfahrensvarianten ist es aber, auf Grund der limitierten Zahl der einzelnen Fragmente, die eine solche Amplifikation produziert, notwendig, nach 5 einer kleinen Anzahl von Amplifikationszyklen die Reaktion in verschiedene Teilreaktionen zu unterteilen. Diese Teilreaktionen können nun mit Oligonukleotiden durchgeführt werden, welche einige über die eigentliche Adaptorsequenz hinaus, nämlich zwischen einer und vier Basen, in 10 die unbekannte Sequenz der verschiedenen Fragmente hinreichend. Die Oligonukleotide der verschiedenen Reaktionen werden so gewählt, daß jedes einen solchen Teil aller möglichen unbekannten Sequenzen abdeckt, daß die 15 Gesamtheit aller dieser Oligonukleotide in den verschiedenen Reaktionen alle möglichen Sequenzen abdeckt, die theoretisch hinter den bekannten Adaptorsequenzen vorliegen können. Zum Beispiel können vier Reaktionen angesetzt werden, wobei das Oigonukleotid der ersten Reaktion am 3'-Terminus hinter der bekannten Adaptor-komplementären 20 Sequenz die Base Adenin enthält, die zweite ein Cytosin, die dritte Guanin und die vierte Thymidin. Dieses Prinzip kann natürlich auch mit mehr als vier verschiedenen Reaktionen durchgeführt werden, wobei dann die Sequenz am 3'-Terminus der Oligonukleotide mehr als eine Base beträgt. 25 Dabei können Positionen am 3'-Terminus der Oligonukleotide auch sogenannte degenerierte Positionen aufweisen. Dies bedeutet, daß an einer Position mehr als eine Base mit ähnlicher Effizienz an das Oligonukleotid gekoppelt wird oder zwei oder mehr Oligonukleotide mit nicht-degenerierter Sequenz gemischt werden. Damit lassen sich 30 alle möglichen Sequenzen in Gesamtzahlen von Reaktionen abdecken, welche nicht Potenzen der Zahl vier sind.

Auf diese Art kann in jeder Reaktion eine Subpopulation 35 aller Fragmente amplifiziert werden, was eine höhere Verlässlichkeit und höhere Amplifikation der einzelnen Frag-

mente ermöglicht. Im Prinzip ist auch eine schrittweise Aufteilung der Reaktionen möglich, so daß eine erste Zahl von Amplifikationszyklen mit nur einem, alle Sequenzen abdeckenden Oligonukleotid durchgeführt wird, die Reaktion daraufhin auf zum Beispiel auf vier Reaktionen mit pro Reaktion einer spezifischen 3'-Base aufgeteilt wird und sich einige weitere Amplifikationszyklen, gefolgt von einer oder mehr Aufteilungen anschließen. Ein wesentlicher Punkt hierbei ist die genaue Bemessung der Menge der zu-
gegebenen Oligonukleotide. Idealerweise wird zu jeder Reihe von Amplifikationszyklen eine solche Menge der Oli-
gonukleotide hinzugegeben, daß diese völlig oder fast
völlig während der Reaktion aufgebraucht werden. Dann
kann die Reaktionsmischung jedes Zyklus direkt und auto-
matisch in weitere Schritte übertragen werden.

Die prinzipiell alternative Variante bedarf keiner vorhe-
rigen Ligation von Adaptoren an vorgeschnittene DNA. Im Stand der Technik sind einige Verfahren beschrieben, wel-
che genomweite Amplifikationen von DNA mit mehr oder we-
niger Erfolg erreichen. Alle diese Verfahren müssen für
das erfindungsgemäße Verfahren modifiziert werden. Wir
haben die Verwendung von drei verschiedenen Verfahren er-
probt. Zunächst, und als bevorzugte Variante verwenden
wir eine Modifikation der beschriebenen „DOPE“-Technik.
Im Gegensatz zu in der Literatur erwähnten Verfahren ver-
wenden wir zwei oder mehr unterschiedliche Oligonukleoti-
de in jeder Amplifikation, welche sich in zwei Klassen
einteilen lassen. Diese Klassen sind dadurch charakteri-
siert, daß in der einen die Base Guanin, in der anderen
die Base Cytosin nicht, kaum oder nur im 5'-Bereich ver-
treten sind. Wenn diese Basen überhaupt in der Sequenz
dieser Oligonukleotide vorhanden sind, so dann normaler-
weise im Kontext der Sequenz 5'-CpG-3'. Dies hat den
Zweck, daß diese Klassen von Oligonukleotiden je nur ent-
weder auf den beiden nach der Bisulphit-Behandlung vor-

liegenden (G-reichen) Strängen, beziehungsweise den mittels Polymerase-Reaktion von diesen Strängen kopierten (C-reichen) Gegensträngen hybridisiert. Durch Kombination von Vertretern dieser beiden Sequenzklassen kann daher 5 eine Amplifikation von Bisulphit-behandelter DNA erreicht werden. Cytosine außerhalb der Sequenz 5'-CpG-3' sollten in der Templat-DNA in den allermeisten Fällen zu Uracil umgewandelt worden sein, so daß für ein effizientes Amplifizieren keine Guanine in dem Oligonukleotid benötigt werden, welches an den Bisulphit-behandelten Strang 10 hybridisiert. Auf dem Gegenstrang gilt dies analog für Guanin. Liegen in diesen Klassen von Oligonukleotiden Guanin beziehungsweise Cytosin im Kontext 5'-CpG-3' vor, so führt dies dazu, daß diese Oligonukleotide auch an potentiell methylierten Positionen hybridisieren können. Dies ist für das vorgeschlagene Verfahren eigentlich 15 nicht von Nutzen. Es kann aber sein, daß die Nachteile so gering sind, daß wesentliche Verfahrensbestandteile auch auf diese Art durchführbar sind. Der Schutzbereich sollte 20 daher auch solche Oligonukleotide einschließen. Genauso ist es denkbar, obwohl im Prinzip eher schädlich für die effiziente Durchführung des Verfahrens, daß einzelne Guanine in Positionen außerhalb des Kontext 5'-CpG-3' vorhanden sind. Normalerweise führt dies bei der für die 25 Amplifikation notwendigen Hybridisierung des Oligonukleotids mit der Ziel-DNA zu nicht-basengepaarten Positionen, was in den meisten Fällen die Effizienz der Amplifikation verschlechtert, also nicht wünschenswert ist. Trotzdem ist die Amplifikation mit Oligonukleotiden, welche eine 30 oder wenige Guanin-Basen enthalten von diesem Strang möglich, wenn auch nicht ideal. Da eine solche Amplifikation immer noch das Wesen der Erfindung erfüllen könnte, so soll auch die Verwendung solcher Oligonukleotide in den Schutzbereich fallen, welche durch Verwendung einiger 35 Guanine nicht strikt in diese Klasse fallen. Besonders die zweite von uns verwendete Technik macht Ausnahmen

dieser Art notwendig. Bei dieser werden Oligonukleotide verwendet, welche im Prinzip in deren 3'-Bereich in eine der beschriebenen Sequenzklassen fallen. Im 5'-Bereich dieser Oligonukleotide wird allerdings ein sogenannter „Sequenz-tag“ angebracht, welcher in nachfolgenden Schritten zur weiteren Amplifikation verwendet wird. In dieser Variante werden in den ersten Zyklen der Amplifikation die prinzipiell in eine der Klassen fallenden 3'-Bereiche der Oligonukleotide verwendet, um ein großes Spektrum von Fragmenten zu amplifizieren. In nachfolgenden Schritten hat jedes bis dahin amplifizierte Fragment am 3'-Ende eine Sequenz, die den Sequenz-tags entspricht. Diese können nun, analog zur Amplifikation mittels zu Adaptoren komplementären Oligonukleotiden als Hybridisierungspartner für ein Oligonukleotid verwendet werden, welches zur weiteren Amplifikation eingesetzt wird. Das Sequenz-tag dieser ersten Oligonukleotide kann natürlich in der im 3'-Bereich zur ersten Klasse gehörenden Oligonukleotiden 5'-Bereich Guanin, bei solchen der zweiten Klasse im 5'-Bereich Cytosin enthalten.

Oligonukleotide oder Oligonukleotide, die durch ihre 3'-Bereiche zu einer der beiden Klassen gehören, können unterschiedlich konstruiert sein. Unsere Variante des DOPE-Verfahren benutzt eine Kombination von Oligonukleotiden der beiden Sequenzklassen, die im 3'-Bereich eine determinierte Basensequenz aufweisen. Diese kann innerhalb des erfindungsgemäßen Verfahrens zwischen zwei und zwanzig Basen lang sein. Vor dieser Sequenz liegt ein meist zwischen 5 und 20 Basen langer Abschnitt von „H“-Positionen in der ersten Klasse und „D“-Positionen in der zweiten. Das heißt, daß an diese Positionen in der Synthese des Oligonukleotids im Falle der Klasse „H“ eine der drei Basen A, C oder T beziehungsweise im Falle der Klasse „D“ eine der Basen A, G oder T eingebaut wurden (wobei die oben genannten, nicht das Wesen der Erfindung betreffen-

den Ausnahmen in das Schutzrecht eingeschlossen sein sollten). Vor diesem Abschnitt (5') kann (muß aber nicht) ein weiterer Abschnitt mit spezifischer Sequenz liegen. Werden diese Oligonukleotide unter den entsprechenden Bedingungen für die Amplifikation von Bisulphit-behandelter DNA verwendet, so läßt sich reproduzierbar eine über die spezifischen Bereiche der Oligonukleotide definierbare Fraktion des gesamten Genoms amplifizieren. Im Falle der Verwendung von Sequenz-tags kann der 5'-Bereich der Oligonukleotide eine definierte Sequenz aufweisen, welche die Definition der beiden Sequenzklassen durchbricht. Auch sollte Oligonukleotide zwecks Verwendung im Gesamtverfahren im Schutzbereich enthalten sein, welche die Bereiche „H“ und „D“ im 3'-Bereich enthalten oder in denen die Positionen von definierten Basen mit solchen der Klassen „H“ oder „D“ in irgendeiner Form alternieren.

Weiterhin sollen unter den Schutzbereich auch solche als Amplifikationsprimer benutzte Oligonukleotide fallen, die innerhalb des Gesamtkonzeptes des Verfahrens benutzt werden und die an ihrem 5'-Terminus sogenannte „hairpin“-Strukturen bilden, solche Moleküle, die das zu dem in der obigen Beschreibung impliziten Basenpaarungsverhalten analoge Basenpaarungsverhalten aufweisen, wie z.B. PNA („Protein-Nucleic-Acid“) basierende Oligonukleotide, chemisch modifizierte Oligonukleotide und solche modifizierten und unmodifizierten Oligonukleotide, die mit anderen als den natürlichen Nukleotiden synthetisiert wurden.

4.4. Detektion des Methylierungsstatus von CpG Dinukleotiden

4.4.1. Detektion von methylierten CpG Dinukleotiden auf
5 DNA-Chips

In seiner endgültigen Form wird das erfindungsgemäße Verfahren möglicherweise auf der Benutzung eines DNA-Chips beruhen. Die Benutzung eines DNA-Chips stellt daher eine 10 bevorzugte Verfahrensvariante dar. Im Prinzip sind bis zur Amplifikation der Bisulphit-behandelten DNA alle beschriebenen Verfahrensvarianten möglich. Ein Chip zur Durchführung des Verfahrens hat in der bevorzugten Variante die folgende Form: Auf einer dafür vorgesehenen 15 Oberfläche werden nach an sich bekannter Art und Weise mindestens eintausend, in der Regel aber mehr als hunderttausend Oligonukleotide *in situ* synthetisiert oder mit einer Mikro- oder Nanopipette, einer Stempelähnlichen Apparatur oder über ein Mikro-fluidic-network 20 aufgetragen. Jedes Oligonukleotid ist für eine CpG Position spezifisch, das heißt, das es entweder nur dann mit der Ziel-DNA hybridisiert, wenn die in dem Oligonukleotid enthaltende CpG Position methyliert ist oder nur dann, wenn diese Position eben unmethyliert ist. Für jede Position 25 können daher mindestes (siehe unten) zwei Oligonukleotide aufgebracht werden. Die Zahl der verschiedenen Oligonukleotide ist nach oben hin unbegrenzt und kann sogar das Achtfache aller im Genom enthaltenden CpG Dinukleotide überschreiten. Für jeden Punkt des DNA-Chips ist 30 genau bekannt, welche Oligonukleotid-Sequenz sich an diesem befindet.

Das erfindungsgemäße Verfahren führt eine wesentliche Veränderung in die normale Belegung eines solchen DNA-Chips ein. Auf einem DNA-Chip nach Stand der Technik befinden sich Oligonukleotide, welche mit genomischen oder 35

exprimierten Sequenzen komplementär sind. Das heißt, daß alle Oligonukleotide im Durchschnitt der Basenkomposition der genomischen DNA oder der exprimierten Sequenzen eines Organismus entsprechen. Die allermeisten Oligonukleotide auf einem solchen DNA-Chip enthalten daher alle vier Basen, im Schnitt entspricht der Anteil der Basen Guanin und Cytosin dem der genomischen und/oder exprimierten Sequenzen.

10 Anders im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens. Im Prinzip können für jede von Oligonukleotiden abgedeckte Sequenz acht Klassen von Oligonukleotiden synthetisiert werden. Durch die Bisulphit-Behandlung wird die DNA in der Art modifiziert, daß die ursprünglich komplementären oberen und unteren Stränge (Watson bzw. Crick Stränge, auch kodierender und Templat-Strang genannt) nun nicht mehr komplementär sind. Das heißt, daß Oligonukleotide für beide Stränge synthetisiert werden können. Dies bietet sich an, da die beiden Stränge sich so als interne Kontrollen für einander benutzen lassen. Die Hybridisierungsverhalten der beiden unterschiedlichen Stränge mit den jeweils auf sie passenden Oligonukleotiden ist auf Grund der teilweise drastischen Sequenzunterschiede unterschiedlich. Dies führt dazu, daß, wenn auf beiden Strängen dasselbe Ergebnis erreicht wird, dieses als unabhängig bestätigt angesehen werden kann. Auch soll quantifiziert werden, wie hoch an jeder zu testenden Position die Anteile von Methyl-Cytosin und Cytosin sind. Die Verwendung beider Stränge erlaubt durch die Bewertung unterschiedlicher Hybridisierungsergebnisse für jede individuelle CpG-Position eine von den unterschiedlichen Hybridisierung-Parametern der Oligonukleotide unabhängige Quantifizierung der Daten. Hintergrundfehler werden so minimiert.

Nach der Bisulphit-Behandlung sind nicht nur beide Stränge unterschiedlich. Nach der Behandlung wird ja in jedem Fall eine Amplifikation durchgeführt, welche an jedem der beiden Stränge wiederum die Neu-Synthese eines komplementären Gegenstranges beinhaltet. Genauso wenig, wie die 5 ursprünglichen Stränge nach einer Bisulphit-Behandlung miteinander komplementär sind, sind auch die beiden Gegenstränge nicht miteinander komplementär. Auch ein während einer Amplifikation neu synthetisierter Gegenstrang 10 ist nicht mit dem ursprünglichen anderen (dem, an welchem der Gegenstrang nicht synthetisiert wurde) Strang komplementär. Es entstehen also vier verschiedene Hybridisierungsziele für jede ursprüngliche CpG Position. Alle diese 15 vier Stränge enthalten (wir gehen hier von symmetrischer, das heißt Methylierung an beiden Strängen einer CpG Position aus) die gleiche Information, hybridisieren aber mit Oligonukleotiden unterschiedlicher Sequenz. Also wird auf diese Weise jede über eine beliebige CpG Position erhaltene Information vierfach unabhängig belegt.

20 Trotzdem ist die Signalstärke für die vier verschiedenen Oligonukleotide nicht direkt (außer durch Erfahrungswerte, welche beim Gebrauch des Systems geschaffen werden) mit dem Grad der Methylierung einer Position korrelierbar. Es ist nämlich so, daß unterschiedliche Fragmente in 25 einer enzymatischen Amplifikation auch unterschiedlich effizient amplifiziert werden, die Stärke eines Signals also nicht unbedingt mit dem Grad der Methylierung, sondern auch mit der Effizienz der Amplifikation des die CpG Position enthaltenden Fragments korreliert. Es müssen daher 30 in jedem Fall für alle vier Stränge beide möglichen Oligonukleotide analysiert werden, zum einen jenes, welches nur dann hybridisiert, wenn die zu untersuchende CpG Position methyliert ist (also CpG enthält), zum anderen jenes, welches nur im Falle einer unmethylierten CpG Position hybridisiert (also kein CpG enthält). Die beiden 35 möglichen Varianten eines DNA-Stranges, nämlich die me-

thylierte und unmethylierte Variante werden mit weitgehend identischer Effizienz amplifiziert, lassen also einen Vergleich zu. Da nun für alle vier Stränge diese komplementäre Information zur Verfügung steht, lassen sich 5 auch alle vier Stränge dazu verwenden, das Gesamtergebnis abzusichern. Im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens sind die hauptsächlichen Kriterien, welche die Oligonukleotide gegenüber anderen Verfahren abgrenzen, daß sie eben nur jeweils drei der vier Basen enthalten. Die Oligonukleotide, welche zu den ursprünglichen DNA-Strängen 10 komplementär sind, enthalten nur die Base C, nicht aber die Base G. Nur in der Hälfte aller dieser Oligonukleotide befindet sich genau ein Guanin, nämlich im Kontext CpG genau an der Stelle, welche auf ihren Methylierungszustand 15 getestet werden soll. Die zweite Klasse der Oligonukleotide, welche zum in der Amplifikation generierten Gegenstrang der ursprünglichen DNA komplementär ist, enthält im Gegensatz hierzu die Base Cytosin nur an solchen Stellen, für die der Methylierungszustand getestet werden 20 soll. Diejenigen Oligonukleotide, welche nur dann mit der Ziel-DNA hybridisieren, wenn die von ihnen getestete Position unmethyliert vorliegt, enthalten (je nach Strang) entweder gar kein Cytosin oder gar kein Guanin. Innerhalb des vorgeschlagenen Verfahrens sind die beschriebenen 25 acht Klassen von Oligonukleotiden natürlich auch noch in anderer Hinsicht variabel. Auch können mehrere Vertreter einer Klasse gleichzeitig für die Untersuchung jeder individuellen methylierbaren Position eingesetzt werden. Es ist zum Beispiel nicht in allen Fällen offensichtlich, 30 wie viele Basen auf jeder Seite der potentiellen Methyl-Position auf jeder Seite in das Oligonukleotid eingeschlossen werden. Die methylierbare Position muß nicht genau in der Mitte des Oligonukleotids liegen. Daher sind für jede zu testende Position viele Permutationen möglich. 35

In den Extremfällen liegt die zu testende Position an einem der Extreme des Oligonukleotids oder (allerdings schon Bestandteil einer weiteren Verfahrensvariante) sogar eine Position hinter dem 3'-Terminus, so daß die Präsenz von Cytosin oder Guanin (mithin von Methylierung der 5 ursprünglichen Probe) nicht durch einfache Hybridisierung, sondern durch den Nachweis einer Primer-Extension nachgewiesen wird. In dieser Verfahrensvariante werden modifizierte Nukleotid-Triphosphate (in der Art, daß zwar 10 der Einbau eines solchen Nukleotids an das 3'-Ende eines Primers möglich ist, aber keine weitere Verlängerung über dieses Oligonukleotid hinaus. In der Regel werden hier 15 2',3'-Dideoxy-Analoge der vier Nukleotid-Triphosphate verwendet) mit einer für jedes der vier Nukleotide unterschiedlichen Markierung zu der Ziel DNA gegeben, welche dann auf dem Chip mit den Oligonukleotiden hybridisiert wird. Anstatt nun die Hybridisierung direkt nachzuweisen, wird eine Polymerase hinzugegeben und an jeder Position 20 genau ein Nukleotid an das 3'-Ende der Oligonukleotids synthetisiert. Das zu dem am 3'-Ende des Oligonukleotids eingebauten Nukleotid komplementäre Nukleotid entspricht genau dem, welches auf der mit dem Oligonukleotid hybridisierten Ziel-DNA eine Position 5' vor dem Oligonukleotid liegt. In unserem Verfahren ist diese Position eine 25 in der ursprünglichen DNA methylierbar. Wenn nun also (je nach Strang) die Position in der DNA-Probe methyliert war, so befindet sich an dieser Position ein C; an das Oligonukleotid wird also ein G „angebaut“. Sind die dGTPs (oder Analoge dieses Nukleotids) nun eindeutig markiert 30 und, (was ja Voraussetzung ist) die Oligonukleotidsequenzen an allen Positionen bekannt, so kann in diesem Falle der Nachweis des Einbaus von Guanin dazu dienen, die Präsenz einer Methylgruppe in der ursprünglichen Probe nachzuweisen. Wird an das gleiche Oligonukleotid ein Adenin 35 angehängt, so ist der Nachweis von Thymidin gelungen, mithin der Nachweis, daß die untersuchte Position unme-

thyliert vorlag. Der gleiche Nachweis, nur mit den markierten ddNTPs Cytosin und Thymidin kann auf den in der Amplifikation hergestellten Gegensträngen erfolgen. In dieser Verfahrensvariante enthalten die Oligonukleotide der beiden Sequenzklassen je entweder kein Cytosin oder kein Guanin. Trotzdem kann in Ausnahmefällen von dieser Regel abgesehen werden (zum Beispiel, wenn eine Position als immer methyliert oder immer unmethyliert bekannt ist oder der Methylierungszustand der Position auf das Hybridisierungsverhalten des Oligonukleotids keinen Einfluß hat. Weiterhin kann auch eine oder wenige „Mismatch-Position“ innerhalb der Oligonukleotide möglicherweise trotz deren im Prinzip schädlicher Wirkung wesentliche Ansprüche des Verfahrens erfüllen. Solche nicht strikt in die Sequenzklassen fallenden Oligonukleotide, welche wesentliche Verfahrensbestandteile erfüllen, sollten daher in den Patentschutz eingeschlossen sein. Außerdem kann die Befestigung der Oligonukleotide auf der Oberfläche des DNA-Chips über Sequenz-tags an den Oligonukleotiden erfolgen, die gegen eine generische Sequenz von auf der Oberfläche befestigten Oligonukleotiden komplementär sind. Solche Oligonukleotide fallen nur in den für die Hybridisierung mit der DNA-Probe zur Verfügung stehenden Bereichen in die definierten Sequenzklassen). Weiter sollen unter den Schutzbereich auch solche als Hybridisierungspartner auf der Oberfläche von DNA-Chips benutzte Oligonukleotide fallen, die das zu dem in der obigen Beschreibung impliziten Basenpaarungsverhalten analoge Basenpaarungsverhalten aufweisen, wie z.B. PNA („Protein-Nucleic-Acid“) basierte Oligonukleotide, chemisch modifizierte Oligonukleotide und solche modifizierten und unmodifizierten Oligonukleotide, die mit anderen als den natürlichen Nukleotiden synthetisiert wurden.

35 Dies gilt natürlich für alle Verfahrensvarianten, welche auf Hybridisierung von Oligonukleotiden direkt mit der zu

testenden Position oder auf Primer-Extension durch nur eine Base beruhen: In der Regel wird nur eine Position getestet, und diese Position macht auch den gesamten Cytosin- bzw. Guanin-Gehalt eines Oligonukleotids aus.

5 Dennoch können Ausnahmen von dieser Regel in Einzelfällen belanglos sein und sind daher gleichfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Detektion der verschiedenen markierten Nukleotid-Analogen in einer Primer-Extensions-Reaktion auf einem (wie auch immer gearteten) DNA-Chip läßt sich auf verschiedenste Art bewerkstelligen. Eine bevorzugte Variante ist die Detektion auf an sich bekannte Art mit einer CCD-Camera, welche Fluoreszenzsignale registriert, welche auf dem Chip die erfolgte Bindung eines (natürlich fluoreszenz-markierten) Nukleotids anzeigen. Dabei ist in der oben beschriebenen Verfahrensvariante jedes der Nukleotid-Analoge mit einer unterschiedlichen Farbe markiert, so daß an jeder Position nachgewiesen werden kann, welches Nukleotid eingebaut wurde.

Es ist aber auch eine wichtige Variante, jedes der vier Nukleotid-Analoge mit einem chemischen Molekül zu markieren, welches daraufhin durch Beschuß mit dem Laser eines 25 MALDI-TOF von Nukleotid photochemisch (oder durch die generierte Hitze oder einen analogen Prozeß) abgetrennt wird und danach direkt ionisiert auf sein Molekulargewicht hin analysiert wird. Der Laser des MALDI-TOF Gerätes kann hierbei jede Position des Chips genau ansteuern, 30 also auch für jede Position auf dem Chip getrennt ermitteln, welche Massenmodifikation sich an der entsprechenden Stelle befand. Oft (da ja methylierte und unmethylierte Ziel-DNA in dieser Variante mit den gleichen Oligonukleotiden hybridisieren und der Methylierungszustand durch 35 die Markierung des eingebauten Nukleotids ermittelt wird), werden an jeder Position zwei Markierungen detek-

tiert (gilt natürlich auch für Fluoreszenz-Markierungen) und die beiden Signale müssen quantifiziert und miteinander verglichen werden, um den Methylierungsgrad zu ermitteln.

5

In der zur Zeit bevorzugten Verfahrensvariante wird allerdings die Detektion mittels Fluoreszenz benutzt. Weiterhin werden Hybridisierungen direkt detektiert und keine Primer-Extensions-Reaktion durchgeführt.

10

4.4.2. Nachweise des Methylierungsstatus von Cytosin durch massenspektrometrische Längenmessung von „Primer-Extension“ Produkten

15

Es wurde eine Verfahrensvariante entwickelt, welche die Detektion von extremen Zahlen von Cytosinen und/oder Guaninen in Bisulphit-behandelter DNA mittels massenspektrometrischer Längenmessung in MALDI basierten Massenspektometern erlaubt. Die Grundlage dieser Technologie, welche für dieses Verfahren modifiziert wurde, ist oben beschrieben.

20

Wir benutzten im vorgeschlagenen Verfahren solche Oligonukleotide, die durch ihre Zugehörigkeit zu einer der beiden schon oben definierten Sequenzklassen mit größter Wahrscheinlichkeit nur auf einem der beiden Stränge Bisulphit-behandelter DNA hybridisieren. Oligonukleotide, welche in dieser Verfahrensvariante verwendet werden, können die Detektion von Cytosin und/oder Guanin aus Amplifikationsgemischen aller oben beschriebener Methoden der Amplifikation erreichen. Das heißt, daß im Prinzip sowohl solche Oligonukleotide verwendet werden können, die mit vor der Bisulphit-Behandlung an die Fragmente der Probe ligierten Adaptoren komplementär sind, als auch solche, die an nicht definierten Positionen auf den, auf

die anderen Arten amplifizierten Fragmenten, hybridisieren.

Die bevorzugten Verfahrensvarianten beinhalten die Verwendung von DNA-Proben, an deren Restriktionsfragmente Adaptoren ligiert wurden (und dann nach der Bisulphit-Behandlung amplifiziert werden), oder solche, die mit Oligonukleotiden amplifiziert wurden, welche in deren 5'-Bereich konstante Sequenz-tags enthalten. Die Adaptoren werden zu diesem Zweck so synthetisiert, daß nach einer Bisulphit-Behandlung die beiden Stränge, das heißt der originale, Bisulphit-modifizierte und der während der Amplifikation neu-synthetisierte Strang in Bezug auf Cytosin beziehungsweise Guanin Gehalt derart unterschiedlich sind, daß Oligonukleotide für eine Primer-Extensions-Reaktion hergestellt werden können, die einen der beiden Stränge spezifisch erkennen. Das heißt, daß auch in diesem Fall zwei Sequenz-Klassen von Oligonukleotiden unterschieden werden können. Die verwendeten Oligonukleotide haben die Eigenschaft, daß ihr 3'-Bereich über die bekannte Adaptor-Sequenz und über die von der Restriktionsendonuklease erkannte und daher bekannte Sequenz hinaus in den unbekannten Bereich der Proben-DNA hineinreichen. In dem Fall, daß schon die generische Amplifikation wie oben beschrieben mit schrittweise längeren Oligonukleotiden in seriell unterteilten, separaten Reaktionen durchgeführt wurden, so reichen die hier definierten Oligonukleotide auch über diesen bekannten Bereich hinaus. Dabei können die Oligonukleotide zwischen zwei und 20 Basen in den unbekannten Bereich hineinreichen. Die Mischung der Fragmente aus der ersten oder den ersten, generischen Amplifikationen wird nun unterteilt und mit für jede (Sub-)Reaktion unterschiedlichen Oligonukleotiden gemischt. In jeder Subreaktion ist dabei bekannt, welche Oligonukleotidsequenz hinzugegeben wird, die Subreaktionen unterscheiden sich nur durch die Se-

quenz der hinzugegebenen Oligonukleotide. Es ist dabei nicht wesentlich, ob die Sequenz der Oligonukleotide genau definiert ist, oder einzelne Positionen mit den oben definierten, degenerierten Nukleotid-Positionen „H“ oder „D“ besetzt sind. Die Verwendung von degenerierten Positionen erlaubt eine Verwendung von längeren Bereichen, die in den unbekannten Bereich hineinreichen und damit eventuell eine genauere Regulation und Abstufung der Zahl und Art der in einer solchen Reaktion generierten Extensions-Fragmente.

Mit allen unterschiedlichen Subreaktionen wird eine Polymerase-Reaktion mit den folgenden Komponenten durchgeführt. Diejenigen Reaktionen, welche solche Oligonukleotide enthalten, die mit einem Cytosin-armen Strang (entsprechend den Originalsträngen der Bisulphit-behandelten DNA) hybridisieren, enthalten die Nukleotide dATP, dCTP, dTTP und einen dem Basenpaarungsverhalten nach dem Nukleotid dGTP analogen Terminator, wie zum Beispiel ddGTP oder ein funktionell äquivalentes Nukleotid. Die Reaktionen mit Oligonukleotiden der anderen Sequenzklasse enthalten ein Gemisch bestehend aus dATP, dGTP, dTTP und einen dem Basenpaarungsverhalten nach dem Nukleotid dGTP analogen Terminator, wie zum Beispiel ddCTP oder ein funktionell äquivalentes Nukleotid. Eine Polymerase-Reaktion wird nun von den Oligonukleotiden ausgehend auf dem einen (Cytosin-armen) Strang nur bis zum ersten Cytosin beziehungsweise auf dem anderen Strang bis zum ersten Guanin, einen neuen DNA-Strang synthetisieren.

Es ist für eine massenspektrometrische Analyse auch sinnvoll, anstatt der natürlich vorkommenden Nukleotide solche zu benutzen, die in bekannter Art und Weise der Art chemisch modifiziert sind, daß die nachfolgende massenspektrometrische Analyse der Extensions-Produkte erleichtert wird. In unserer Variante werden hierzu Phos-

phothioat-Analoge der natürlichen Nukleotide benutzt. Diese können in einem nachfolgenden Schritt alkyliert werden, was die Rückrad-Ladungen der DNA eliminiert und die Analysequalität und Sensitivität erhöht. Aber auch 5 andere Modifikationen sollen in den Schutzbereich fallen, welche dieses Ziel verfolgen. Weiterhin kann die Modifizierung der Ladung der verwendeten Oligonukleotide auch deren Hybridisierungseigenschaften verbessern oder verändern.

10

Ziel dieser Verfahrensvariante ist die Herstellung von Fragment-Populationen in den einzelnen Reaktionen, die so, und nur so komplex sind, daß diese separat auf einer Gelelektrophorese oder eben durch massenspektrometrische 15 Analyse der Länge nach aufgetrennt werden können. Dadurch ist es nötig, die Zahl der synthetisierten Fragmente über die Länge des in den unbekannten Sequenz-Bereich hineinragenden Teil der Oligonukleotide und den Grad der Degeneriertheit so einzustellen, daß diese pro Reaktion zwischen 20 einem und möglicherweise bis zu einigen Tausend verschiedenen Fragmenten liegt.

Die einzelnen Reaktionen werden nun in der bevorzugten Variante separat auf definierte Koordinaten der Ionenquelle eines Massenspektrometers aufgetragen. Die massenspektrometrische Analyse ermittelt dann für die individuellen Koordinaten die Fragmentspektren. Bei bis zu einigen tausend Koordinaten auf der Ionenquelle eines Massenspektrometers und einigen hundert Fragmenten pro Spektrum, von denen jedes eine Cytosin oder Guanin Position 25 als Indikator der Methylierung beurteilt, können also bis zu einigen Hunderttausend einzelne CpG Dinukleotide beurteilt werden.

35 Analog kann auch die Detektion von Fragmentspektren erfolgen, die von einer Fragmentpopulation generiert wur-

den, die ohne die Ligation von Adaptoren mittels der oben beschriebenen Oligonukleotid-Primer amplifiziert wurde. Bei dieser Variante wird auf die zu den Adaptoren komplementäre Sequenz verzichtet und statt dessen ein mehrere 5 . degenerierte Positionen enthaltender 5'-Bereich verwendet.

In dem Fall, daß die Bisulphit-behandelte DNA mit solchen Oligonukleotiden voramplifiziert wurde, die in ihrem 3'- Bereich die oben beschriebenen (5')-Sequenz-tags enthalten, können diese auch analog zur den Adaptorsequenzen als konstanter Bereich für eine Hybridisierung mit Oligonukleotiden benutzt werden, wie sie in diesem Abschnitt oben beschrieben wurden.

15

4.4.4. Detektion des Methylierungsstatus von Cytosin durch massenspektrometrischen Nachweis chemisch modifizierter Oligonukleotide

20 Eine weitere Verfahrensvariante macht sich ein an sich bekanntes Verfahren zunutze, das die massenspektrometrische Identifikation von bestimmten Sequenzen indirekt über den Nachweis von an ein Oligonukleotid angebrachten chemischen Modifikationen ermöglicht.

25

25 In den oben beschriebenen massenspektrometrischen Detektionsvarianten werden viele verschiedene Primer-Extensions-Reaktionen mit jeweils einer oder wenigen Oligonukleotid-Sequenzen durchgeführt. Im Prinzip wird dann die extreme Anzahl verschiedener analysierbarer Fragmente nur durch das Aufteilen in viele verschiedene Reaktionen (und Koordinaten auf einer MALDI Ionenquelle) erreicht.

30 Wird jede verschiedene Primer-Sequenz mit einer chemischen Modifikation versehen, so kann - bei Verwendung ei-

ner anderen Analysetechnik als nur MALDI allein - auf dieses Auftrennen verzichtet werden.

Praktisch bedeutet dies, daß alle verschiedenen verwendeten Primer schon in der Synthese oder nachträglich mit einer solchen Chemie versehen werden, die im Prinzip zwei Anforderungen erfüllt. Zum einen darf die Längenauf trennung der generierten Fragmente nicht verhindert werden. Zum zweiten muß die Art der Modifikationen erlauben diese im zweiten, sich an die Kapillarelektrophorese anschließenden Analyse-Schritt zu unterscheiden. Damit ist die Art der Modifikationen von der Art der Analyse im zweiten Schritt abhängig. In der bevorzugten Verfahrensvariante sind die 5'-Enden der Primer mit kurzen Peptidsequenzen versehen, die in einem nachfolgenden Schritt mit vielen gebräuchlichen Analyse-Verfahren aufgetrennt werden können. Einer der großen Vorteile einer solchen Variante ist, daß auch im ersten, unspezifischen Amplifikations schritt eine wesentlich kleinere Gesamtmenge von DNA amplifiziert werden muß, da diese Menge ja nicht noch auf weitere Reaktionen aufgeteilt werden muß. Die zweite Dimension der Trennung, welche in den oben beschriebenen Varianten durch das Auftrennen in einzelne Reaktionen erreicht wird, kann in der bevorzugten Verfahrensvariante dieser Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens dadurch erreicht werden, daß die Trennung der generierten Fragmente zunächst durch eine Kapillarelektrophorese geschieht. Dabei ist es für ein korrektes Ergebnis unwe sentlich, ob die chemischen Modifizierungen an den Fragmenten das Laufverhalten der Fragmente beeinflussen oder nicht, wenn nur eine Trennung nach der Länge möglich bleibt. In jeder „Fraktion“, die das Ende der Kapillare lektrophorese erreicht, befinden sich viele Fragmente gleichen elektrophoretischen Laufverhaltens, die sich nur durch die chemische Modifikation in ihren jeweiligen 5'- Bereich (im Bereich des Primers, welcher für die Extensi-

ons-Reaktion eingesetzt wurde) unterscheiden. Diese, nach ihrem elektrophoretischen Laufverhalten aufgetrennten Fragment-Populationen, werden nun in einem zweiten Schritt auf die chemischen Modifikationen hin untersucht.

5 Die bevorzugte Verfahrensvariante ist dabei die direkte Einspritzung des Austrittsvolumens der Kapillarelektrophorese in ein Fast-Atom-Bombardement (FAB-MS), Electron-Spray (ESI-MS), Auftragen auf ein MALDI Massenspektrometer oder eine äquivalente Analyseapparatur.

10 Konkret wird eine solche Variante zum Beispiel wie folgt ausgeführt. DNA wird wie beschrieben aus Zellen präpariert, mit einer Restriktionsendonuklease vorgeschnitten, mit Adaptoren versehen und durch eine temperierbare, für kleine Moleküle poröse Kapillare geführt, in welcher die Reaktionsschritte der Bisulphit-Reaktion durch Zu- und Abfuhr der Reagenzien durch Dialyse ausgeführt werden.

15 Das Volumen der Gesamtreaktion ist dabei sehr gering. Nach erfolgter Bisulphit-Reaktion können der Kapillare durch Kreuzungen mit weiteren, zuführenden Kapillaren die für eine Amplifikation notwendigen Reagenzien zugeführt werden und die Amplifikation dann in derselben beheizbaren Kapillare durchgeführt werden. Es ist aber auch möglich die Amplifikation nicht direkt in der Kapillare,

20 sondern in einem an diese Kapillare angeschlossenen Behälter durchzuführen. An die generische Amplifikation der genomischen Fragmente schließt sich ein zweiter, wie beschrieben linearer Verlängerungsschritt an, welcher mit einem Gemisch von chemisch modifizierten und dadurch ihrer Masse nach unterscheidbaren Oligonukleotiden durchgeführt wird, welche zu den Bisulphit-modifizierten Adaptoren komplementär sind. Es folgt eine Längentrennung der Verlängerungsprodukte in einem weiteren Abschnitt der Kapillare und gegebenenfalls eine weitere Dialyse gegen einen mit einer massenspektrometrischen Analyse kompatiblen Puffer, wie zum Beispiel Ammonium-Sulphat.

Jede einzelne Fraktion wird auf eine Koordinate der Ionenquelle eines Massenspektrometers aufgetragen und dann jede Koordinate auf die Präsenz der chemischen Modifikationen untersucht, welche sich durch ihre Masse unterscheiden. Bei dieser Variante wird aus apparativen Gründen bevorzugt ein MALDI-TOF benutzt, welches über eine sehr große Ionenquelle verfügt, wodurch sehr viele verschiedene Koordinaten in kurzer Abfolge analysiert werden können.

Weitere Verfahrensvarianten ergeben sich aus der Tatsache, daß das beschriebene Verfahren ganz allgemein alle Meßpunkte auf zwei Dimensionen generiert, eine Notwendigkeit bei der Erstellung von Zahlen von Meßpunkten, wie hier beschrieben. Auf DNA Chips sind diese zwei Dimensionen räumlich angeordnet, ebenso bei der beschriebenen Variante der Analyse einzelner „Subreaktionen“ auf der Ionenquelle eines MALDI-TOFs. Bei der kapillarelektrophoretischen Variante werden die zwei Dimensionen durch Hintereinanderschalten zweier nach unterschiedlichen Kriterien separierenden Trennmethoden erreicht. Es gibt noch mehrere Varianten eines solchen Verfahrens, welche, da diese dem erfinderischen Gesamtkonzept entsprechen, mit unter den Patentschutz fallen sollen. Es ist für die Messung an sehr vielen Punkten im Rahmen des erfindungsgemäßigen Verfahrens nicht unbedingt notwendig, über jeden Meßpunkt zu wissen, welchen Ursprungs dieser Meßpunkt ist. Für viele Anwendungen des Verfahrens ist es ausreichend, eine riesige Menge abstrakter Daten mit phänotypischen Eigenschaften von Zellen zu korrelieren. Daher ergibt sich ein wesentlich größeres Spektrum an möglichen Analyse-Verfahren. In der Regel ist allerdings eine Kapillarelektrophorese in allen Varianten, in denen nicht direkt ein erfolgtes Hybridisierungsereignis nachgewiesen wird (in sich eine Analysedimension), notwendig.

4.5. Analyse der generierten Daten

Die hauptsächlichen Ansprüche beziehen sich auf das Verfahren im allgemeinen, solche komplexen Methylierungs-Fingerabdrücke herzustellen und mittels eines Auswertealgorithmus mit phänotypischen Charakteristika der untersuchten Zellen zu korrelieren. Der Patentschutz soll sich aber, da die Generierung und Verwendung der Daten in Kombination die eigentliche erfinderische Höhe aufweist, auf alle Verfahren beziehen, welche zur Beschaffung von Methylierungsdaten mit dem Ziel der erfindungsgemäßen Auswertung dieser Daten geeignet sind.

Am Ende aller der oben beschriebenen Verfahrensschritte steht eine riesige Zahl von Meßpunkten. Drei verschiedene Arten von Werten können dabei entstehen. Reine Plus-Minus Signale für Positionen, welche entweder auf allen analysierten Chromosomen methyliert oder unmethyliert vorliegen, sind wahrscheinlich nicht die zahlenmäßig größte Gruppe der detektierbaren methylierbaren Positionen. Sehr viele Positionen werden solche Signale generieren, welche mit den oben beschriebenen Methoden quantifiziert werden müssen.

Im Prinzip ist die Analyse reiner Plus-Minus Signale wesentlich einfacher. Die Analysestrategie soll wie folgt aussehen. Aus vielen verschiedenen DNA-Proben bekannten Ursprungs (z.B. aus Antikörper-markierten und per Immunofluoreszenz isolierten Zellen gleichen Phänotyps) werden in einer großen Anzahl von Versuchen Daten generiert und deren Reproduzierbarkeit überprüft. Solche Positionen, die nicht reproduzierbare Ergebnisse liefern, werden von allen anderen logisch getrennt, da zunächst nicht beurteilt werden kann, ob solche Unterschiede an einzelnen Positionen biologisch signifikant sind. Diese

Testreihen sollen an Zellen verschiedenen Typs durchgeführt werden. Das Ergebnis dieser Testreihen sollte eine große, heute noch unbekannte Zahl von CpG Dinukleotiden sein, die beim Vergleich eines beliebigen Paares von 5 Zelltypen einen reproduzierbaren Unterschied in ihrem Methylierungsstatus ergeben. Nicht alle im direkten Vergleich zweier Zelltypen unterschiedlichen Positionen werden in allen solchen Vergleichen über ihre Unterschiedlichkeit informativ sein. Analysiert man nun alle Positionen, die in mindestens einem Zelltyp-Vergleich unterschiedlich sind, so kann für jeden getesteten Zelltyp ein 10 charakteristisches Muster erstellt werden. Damit kann dann eine DNA-Probe unbekannten Ursprungs einem Zelltyp zugeordnet werden. Diese Muster sind nicht unbedingt an allen getesteten Positionen konstant. Es kann zur Zeit 15 nicht beurteilt werden (das erfindungsgemäße Verfahren schafft ja erst die Grundlage für eine solche Beurteilung), wie stark das Methylierungsmuster eines Zelltyps aus einer individuellen Probe vom charakteristischen Mittel abweicht. Im Idealfall sind die generierten Muster 20 pro Zelltyp und Individuum so konstant, daß ohne großen Aufwand die Identifizierung eines solchen Gewebes erfolgen kann. Eine vorbestimmte Matrize mit definierten charakteristischen Signalkoordinaten kann dann direkt zur 25 Zuordnung der Probe zu einem Zelltyp dienen. Im kompliziertesten Fall ist nicht ein einziges definierbares Muster von Signalen für einen Zelltyp charakteristisch, sondern viele solche Muster, die zwar im Grunde charakteristisch sind, aber nicht offensichtlich als solche identifiziert werden können. Es ist, dies kann aus dem Stand 30 der Technik bei der Methylierungsanalyse abgeleitet werden, nämlich möglich, daß anscheinend sehr unterschiedliche Muster sehr ähnliche Funktionen beinhalten. Zur Zeit ist aber keine Aussage über den Grad dieser Schwierigkeit 35 möglich, da das erfindungsgemäße Verfahren ja erst die Möglichkeit der Beurteilung einer solchen Situation be-

reitstellt. Es kann also sein, daß mit konventionellen Methoden, sozusagen „per Auge“, eine Probe keinem Ursprung zugeordnet werden kann. In diesem Fall beinhaltet das vorgeschlagene Verfahren die Möglichkeit ein sogenanntes „neuronales Netzwerk“ (NN) mit den in den Testreihen ermittelten Daten zu „trainieren“. In der Praxis sieht das so aus, daß sehr viele Testreihen mit Zell-DNA-Proben gefahren werden und in die Eingabe-Ebene des NN eingespeist werden. Gleichzeitig mit den Methylierungsdaten der Probe wird dem NN die Information über den Ursprung der Proben angeboten. Neuronale Netzwerke können nun nach einer genügenden Zahl von Versuchen gewissermaßen lernen, welche Muster zu welchen Zell-Typen gehören. Auf diese Weise können so extrem komplexe und offensichtlich undurchsichtige Muster klassifiziert werden, die dem menschlichen Verstand und konventionellen Algorithmen völlig chaotisch erscheinen.

Es ist, wie gesagt noch nicht abzusehen, wie komplex und anscheinend chaotisch die generierten Muster erscheinen werden. Jeder Fall zwischen den beschriebenen ist möglich. Daher soll jedes Verfahren, welches sich die Zuordnung von komplexen Methylierungsmustern zu Zelltypen bekannten Ursprungs in Testreihen zunutze macht um sich damit in die Lage zu versetzen Zelltypen unbekannten Ursprungs zu klassifizieren, Gegenstand der vorliegenden Erfindung sein.

Komplizierter wird die Analyse der Daten mit Sicherheit bei der Analyse von Zellen aberranten Ursprungs. Der Zweck des vorgeschlagenen Verfahrens ist es, die Klassifizierung unbekannter, erkrankter Zelltypen zu erlauben. Mit den Methylierungsdaten der untersuchten Proben müssen daher phänotypische Parameter der untersuchten Zellen während der Testreihen dem NN und/oder anderen Auswertesystemen angeboten werden, wobei zunächst einmal nicht

klar ist, welche dieser phänotypischen Daten überhaupt mit dem Methylierungsmuster korreliert werden müssen und im Rahmen einer solchen Korrelation sinnvolle Daten ergeben. In diesen Fällen gelten vermehrt die Schwierigkeiten, 5 die aus scheinbar chaotischen aber doch grundsätzlich klassifizierbaren Datenmengen entstehen. Es kann der Fall sein, daß im Falle von entarteten Zellen verschiedene epigenotypische Zustände zu ähnlichen phänotypischen Merkmalen führen. Solche Situationen werden besonders gut 10 von NNs erkannt und können dann zur Definition von neuen, genauer differenzierten Phänotypen führen, was einer der Hauptzwecke des vorgeschlagenen Verfahrens ist. Wünschenswert ist daher die explizite Einbeziehung in den Patentschutz der Verwendung der verschiedenen Arten von 15 neuronalen Netzwerken bei der Analyse von Methylierungsdaten zwecks Korrelation der Methylierungsmuster mit phänotypischen Daten. Aber auch die einfacheren Situationen können das Wesen der Erfindung erfüllen und sollten vom Patentschutz daher nicht ausgenommen sein.

20

Patentansprüche

1. Verfahren zur Charakterisierung, Klassifizierung und Unterscheidung von Geweben und Zelltypen, zur Vorher-
5 sage des Verhaltens von Geweben und Gruppen von Zel-
len und zur Identifizierung von in ihrer Expression veränderten Genen, dadurch gekennzeichnet, daß

10 in einer aus einer beliebigen Gewebeprobe gewonnenen unbehandelten, gescherten oder mittels einer Restriktions-Endonuklease gespalteten genomischen DNA auf an sich bekannte Art und Weise die Base Cytosin, aber nicht 5-Methylcytosin durch Behandlung mit einer Bisulphit-Lösung in Uracil umgewandelt wird

15 Fraktionen der so behandelten genomischen DNA durch Verwendung von entweder sehr kurzen oder degenerier-
20 ten Oligonukleotiden oder solchen Oligonukleotiden, welche zu - vor der Bisulphit-Behandlung an die Enden der gespaltenen DNA ligierten Adaptor-Oligonukleo-
tiden komplementär sind, amplifiziert werden,

25 insgesamt eine solche Menge der verbleibenden Cytosi-
ne auf dem Guanin-reichen DNA-Strang und/oder Guanine auf dem Cytosin-reichen DNA-Strang aus den amplifi-
zierten Fraktionen durch eine Hybridisierung oder Po-
lymerase Reaktion nachgewiesen werden, daß die bei
30 einer solchen Analyse generierten und automatisch an einen Verarbeitungsalgorithmus übertragenen Daten Rückschlüsse auf den Phänotyp des analysierten Zellmaterials ermöglichen.

35 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
daß

die aus dieser Analyse gewonnenen Daten mehrerer oder vieler solcher Versuche an DNA-Proben aus phänotypisch gleichen oder ähnlichen Zellen oder Geweben in einer Trainingsphase über ein neuronales Netzwerk oder andere Auswertealgorithmen mit dem Phänotyp der Zellen, deren DNA untersucht wurde, korreliert werden,

10 die bei dieser Trainingsphase in den Auswertealgorithmus aufgenommenen Daten über den Zusammenhang zwischen Phänotyp und Methylierungsmuster dazu benutzt werden, durch Generierung eines Methylierungsmusters einer DNA-Probe unbekannten Ursprungs den Phänotyp der Zellen, deren DNA untersucht wurde, abzuleiten oder

15 20 die bei dieser Trainingsphase in den Auswertealgorithmus aufgenommenen Daten über das Methylierungsmuster der DNA eines bekannten Zelltyps dazu benutzt werden, solche Cytosin-Positionen zu identifizieren, welche in der untersuchten DNA von dem in der Trainingsphase ermittelten Methylierungszustand abweichen.

25

3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die DNA vor der Behandlung mit Bisulphit mit solchen Restriktionsendonukleasen gespalten wird, welche Cytosin im Kontext 5'-CpG-3' in ihrer Erkennungssequenz enthalten und die DNA nur an solchen dieser Erkennungssequenzen spalten, in denen Cytosin im Kontext 5'-CpG-3' an der 5'-Position unmethyliert vorliegt.

35

4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
daß

5 bevor die genomische DNA auf an sich bekannte Art und
Weise mit einer Bisulphit Lösung modifiziert wird,
diese genomische DNA mit einer Restriktionsendonu-
klease gespalten wird,

10 die entstehenden Enden durch eine Ligationsreaktion
mit bekannten, kurzen und doppelsträngigen, auch Ad-
aptoren genannten DNA-Sequenzen versehen werden

15 Oligonukleotide, die gegen Bisulphit-behandelte Adap-
toren komplementär sind, dazu verwendet werden, alle
auf diese Art entstandenen DNA-Fragmente oder Sub-
Populationen aus der Gesamtheit aller auf diese Art
entstandenen Fragmente nach einer Behandlung mit Bi-
sulphit, zu amplifizieren.

20 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
daß die Reaktion einer genomischen DNA-Probe mit ei-
ner Bisulphit-Lösung zwecks Umwandlung von Cytosinen
zu Uracilen bei gleichzeitiger Erhaltung von Me-
thylcytosin unter zyklischer Variation der Reak-
tionstemperatur bei Temperaturen zwischen 0 °C und 100 °C
stattfindet.

30 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
daß die DNA-Probe vor der Behandlung mit Bisulphit in
eine temperierbare, nur für kleine Moleküle durchläs-
sige poröse Kapillare, in welcher die folgenden Reak-
tionsschritte der Bisulphitbehandlung durch Zu- und
Abfuhr der Reagenzien durch Dialyse ausgeführt werden
können.

7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
daß die DNA-Probe vor der Behandlung mit Bisulphit in
5 eine temperierbare, für kleine Moleküle undurchlässige Kapillare überführt wird, in welcher die folgenden Reaktionsschritte der Bisulphitbehandlung durch Zu- und Abfuhr der Reagenzien durch Zuleitung von Reagenzien durch angeschlossene Kapillare ausgeführt werden
10 können.

8. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
daß die sich an die Bisulphitbehandlung anschließenden Polymerase-Reaktionen in derselben Kapillare wie
15 die Bisulphitbehandlung oder einer sich an diese Kapillare anschließenden Kapillare oder einem an diese Kapillare angeschlossenen Behälter durchgeführt werden.
20

9. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
daß in einer Kapillare, in welcher Polymerase-Reaktionen mit einer mit Bisulphit-behandelten DNA-Probe erfolgt auch eine Längentrennung der entstehenden Fragmentpopulation durchgeführt wird.
25

10. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
daß eine behandelte DNA durch Fällung des Bisulphit von diesem getrennt wird.
30

11. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
35 daß für die Amplifikation der Bisulphit-behandelten genomischen Proben-DNA Oligonukleotide zweier Klassen

kombiniert werden, wobei die Oligonukleotide der einen Klasse die Base Cytosin oder deren Analoge nicht, ausschließlich im Kontext 5'-CpG-3', in nur sehr geringem Maße oder nur in für die Amplifikation unwe-
5 sentlichen Bereichen der Oligonukleotide enthalten und wobei die Oligonukleotide der anderen Klasse die Base Guanin oder deren Analoga nicht, ausschließlich im Kontext 5'-CpG-3', in nur sehr geringem Maße oder
10 nur in für die Amplifikation unwesentlichen, wie zum Beispiel 5'-Bereichen der Oligonukleotide enthalten und wobei beide Klassen von Oligonukleotide entweder

a) so kurz sind, daß in einer Amplifikation mit nur je einem Vertreter beider Klassen mehr als hundert verschiedene Fragmente amplifiziert werden oder
15

b) diese Oligonukleotide so viele sogenannte degene-rierte Positionen enthalten, daß in einer Amplifika-
20 tion mit nur je einem Vertreter beider Klassen mehr als hundert verschiedene Fragmente amplifiziert wer-den oder

c) so viele Vertreter beider Klassen von Oligonukleo-
25 tiden in einer Amplifikation verwendet werden, daß mehr als hundert verschiedene Fragmente amplifiziert werden.

12. Verfahren nach Anspruch 4 oder 11, dadurch gekenn-
30 zeichnet, daß die behandelte und amplifizierte DNA in separaten Ansätzen zum Zwecke einer Polymerase-Reaktion mit in jeder Reaktion unterschiedlichen Oli-gonukleotiden gemischt wird, welche

35 an deren 5'-Termini zu den Adaptoren oder generell für die Amplifikation der Bisulphit-behandelten Oli-

gonukleotide komplementär sind und

welche an deren 3'-Termini in jeder Reaktion unterschiedlich sind und

5

deren variable 3'-Termini hinter der bekannten Adapter-Sequenz oder Oligonukleotid-Sequenz beginnen

10

und deren variable 3'-Termini über die bekannte Adapter-Sequenz zwischen zwei und zwölf Nukleotide in die unbekannte Templat-DNA Sequenz hineinreichen.

13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet,
15 daß solche Reaktionen, in welchen eine Polymerasereaktion mit Oligonukleotiden gestartet wird, welche zu einer mit Bisulphit behandelten DNA komplementär sind, außer den drei Nukleotiden dATP, dTTP und dCTP oder Analogen dieser drei Nukleotide

20

ein zur Base Cytosin komplementäres Nukleotid-Analog enthalten, welches nach Einbau durch die Polymerase jede weitere Strang-Verlängerung blockiert oder

25

gar kein zur Base Cytosin komplementäres Nukleotid oder Nukleotid-Analog enthalten.

14. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet,
30 daß solche Reaktionen, in welchen eine Polymerasereaktion mit Oligonukleotiden gestartet wird, welche zu einer mit Bisulphit-behandelten DNA komplementären DNA komplementär sind außer den drei Nukleotiden dATP, dTTP und dGTP oder Analogen dieser drei Nukleotide

35

ein zur Base Guanin komplementäres Nukleotid-Analog enthalten, welches nach Einbau durch die Polymerase jede weitere Strang-Verlängerung blockiert oder

5 gar kein zur Base Guanin komplementäres Nukleotid oder Nukleotid-Analog enthalten.

10 15. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Termination einer Polymerase-Reaktion an den Stellen, an denen vormals Methylcytosin in der DNA-Probe enthalten war durch solche Terminatoren von- statten geht, welche selber in einer solchen Art und Weise modifiziert sind, daß sie die Detektion der spezifisch terminierten Polymerase-Reaktionsprodukte ermöglichen.

20 16. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die verschiedenen, aus einer geeigneten Kombination der Ansprüche 3 bis 15 resultierenden Fragmentgemische der einzelnen Reaktionsansätze auf individuelle Punkte der Ionenquelle eines MALDI-TOF oder anderen Massenspektrometers aufgetragen werden und die Fragment-Zusammensetzungen der einzelnen Reaktionen durch Massebestimmung aller DNA-Fragmente bestimmt werden.

30 35 17. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die verschiedenen, aus einer geeigneten Kombination der Ansprüche 3 bis 15 resultierenden Fragmentgemische der einzelnen Reaktionsansätze auf individuelle Bahnen einer Gelelektrophorese aufgetragen werden und die Fragment-Zusammensetzungen der einzelnen

Reaktionen durch Längenmessung aller DNA-Fragmente bestimmt werden.

5 18. Verfahren nach Anspruch 4 oder 11, dadurch gekennzeichnet, daß die in Anspruch 12 definierten Oligonukleotide, mit denen Polymerase-Reaktionen gestartet werden, mit solchen, je Oligonukleotid unterschiedlicher Sequenz unterschiedlichen chemischen Markierungen gekoppelt sind, daß deren chemische und/oder physikalische Eigenschaften eine Detektion und Unterscheidung der verschiedenen Markierungen mit gängigen chromatographischen oder massenspektrometrischen Verfahren erlauben.

10

15 19. Verfahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß

20

die im ersten Amplifikationsschritt hergestellte Fragment-Fraktion der zu untersuchenden, Bisulphit-behandelten DNA mit zwei oder mehr chemisch unterschiedlich markierten Oligonukleotiden gleichzeitig gemischt wird,

25

diese Oligonukleotide in einem Reaktionsansatz als Primer für eine Polymerasereaktion benutzt werden,

30

die entstehende komplexe Mischung von Fragmenten in einem ersten analytischen Schritt einer elektrophoretischen Längentrennung unterzogen wird und

35

die einzelnen Längenfraktionen der aus der aus der Elektrophorese resultierenden Fragmentgemische einer chromatographischen oder massenspektrometrischen Analyse unterzogen werden, welche in jeder Längenfrakti-

on die Präsenz oder Absenz der die Oligonukleotide charakterisierenden chemischen Markierungen detektiert.

5

20. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß auf eine Oberfläche Oligonukleotide aufgebracht werden, welche

10 entweder die Base Cytosin oder deren Analoge nicht, nur im Kontext 5'-CpG-3' oder nur in für eine Hybridisierung mit einer Proben-DNA nicht wesentlichen Bereichen enthalten

15 oder die Base Guanin nicht, nur im Kontext 5'-CpG-3' oder in für eine Hybridisierung mit einer Proben-DNA unwesentlichen Bereichen enthalten.

20 21. Verfahren nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß die Bisulphit-behandelte und nach entweder Anspruch 4 oder Anspruch 11 amplifizierte Proben-DNA

25 mit auf einer Oberfläche fixierten Oligonukleotiden hybridisiert wird, welche in an sich bekannter Art und Weise so auf dieser Oberfläche fixiert sind, daß an jedem Punkt der Oberfläche bekannt ist, welche Oligonukleotid-Sequenz sich an genau diesem Punkt befindet, - eine Hybridisierung der amplifizierten Proben-DNA mit den fixierten Oligonukleotiden nur dann erfolgt oder nach geeigneten Waschschritten bestehen bleibt, wenn Oligonukleotide und Proben-DNA in den für eine Hybridisierung wesentlichen Bereichen vollständig komplementär sind.

35

22. Kit nach den Ansprüchen 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens zwei der in den obigen Ansprüchen definierten Komponenten (zum Beispiel eine Kombination von Oligonukleotiden zur Amplifikation Bisulphit-behandelter DNA und auf einer Matrix fixierten Oligonukleotiden zur Detektion) zur Behandlung von DNA mit Bisulphit, Amplifikation dieser behandelten DNA und darauf folgender Detektion des Methylierungsstatus von mehr als hundert CpG Dinukleotiden eines Säugergenoms in einer Reaktion so kombiniert werden, daß eine klinisch relevante Diagnose einer Krebserkrankung gestellt werden kann.

THIS PAGE BLANK (USPTO)



(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : C12Q 1/68		A3	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/28498
			(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 10. Juni 1999 (10.06.99)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE98/03558		(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).	
(22) Internationales Anmeldedatum: 27. November 1998 (27.11.98)			
(30) Prioritätsdaten: 197 54 482.7 27. November 1997 (27.11.97) DE			
(71) Anmelder (<i>für alle Bestimmungsstaaten ausser US</i>): EPIGENOMICS GMBH [DE/DE]; Kastanienallee 24, D-10435 Berlin (DE).			
(72) Erfinder; und		Veröffentlicht	
(75) Erfinder/Anmelder (<i>nur für US</i>): OLEK, Alexander [DE/DE]; Kyffhäuserstrasse 20, D-10781 Berlin (DE). OLEK, Sven, Stefan [DE/DE]; Hauptstrasse 224, D-69117 Heidelberg (DE). WALTER, Jörn [DE/DE]; Friedbergstrasse 41, D-14057 Berlin (DE).		<i>Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i>	
(74) Anwalt: SCHUBERT, Klemens; Joachimstrasse 9, D-10119 Berlin (DE).		(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 2. September 1999 (02.09.99)	
<p>(54) Title: METHOD FOR PRODUCING COMPLEX DNA METHYLATION FINGERPRINTS</p> <p>(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG KOMPLEXER DNA-METHYLIERUNGS-FINGERABDRÜCKE</p> <p>(57) Abstract</p> <p>The invention relates to a method for characterising, classifying and distinguishing tissues and cell types, for predicting the behaviour of tissues and groups of cells, and for identifying genes which have altered in their expression. Said method is characterised in that the base cytosine (not 5-methyl-cytosine) in a genomic DNA taken from any tissue sample is converted into uracil through treatment with a bisulphite solution. Fractions of the genomic DNA which has been treated are amplified by using very short or degenerated oligonucleotides, and the remaining cytosines of the amplified fractions are detected by means of hybridisation or polymerase reaction. The data generated from the analysis and automatically transferred to a processing algorithm is then used to draw conclusions as to the phenotype of the cell material which was analysed.</p> <p>(57) Zusammenfassung</p> <p>Beschrieben wird ein Verfahren zur Charakterisierung, Klassifizierung und Unterscheidung von Geweben und Zelltypen, zur Vorhersage des Verhaltens von Geweben und Gruppen von Zellen und zur Identifizierung von in ihrer Expression veränderten Genen, dadurch gekennzeichnet, daß in einer aus einer beliebigen Gewebeprobe gewonnenen genomischen DNA die Base Cytosin, aber nicht 5-Methylcytosin durch Behandlung mit einer Bisulphit-Lösung in Uracil umgewandelt wird, Fraktionen der so behandelten genomischen DNA durch Verwendung von sehr kurzen oder degenerierten Oligonukleotiden amplifiziert werden, und die verbleibenden Cytosine der amplifizierten Fraktionen durch Hybridisierung oder Polymerase Reaktion nachgewiesen werden, so daß die bei einer solchen Analyse generierten und automatisch an einen Verarbeitungsalgorithmus übertragenen Daten Rückschlüsse auf den Phänotyp des analysierten Zellmaterials ermöglichen.</p>			

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BR	Brasiliens	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

on Application No
PCT/DE 98/03558

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6 C12Q1/68

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 6 C12Q

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	XIONG Z AND LAIRD P W: "COBRA: a sensitive and quantitative DNA methylation assay" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 25, no. 12, 1997, pages 2532-2534, XP002106407 cited in the application see the whole document ---	1-4, 10-12, 17, 22
X	OLEK A ET AL.: "A modified an improved method for bisulphite based cytosine methylation analysis" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 24, no. 24, 1996, pages 5064-5066, XP002106408 see the whole document ---	1, 10, 17
Y	-/-	11

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

Date of mailing of the international search report

17 June 1999

06/07/1999

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Knehr, M

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Final Application No
PCT/DE 98/03558

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	GONZALGO M L AND JONES P A: "Rapid quantification of methylation differences at specific sites using methylation-sensitive single nucleotide primer extension (Ms-SNuPE)" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 25, no. 12, 1997, pages 2529-2531, XP002106409 cited in the application see the whole document ---	1-4, 10, 17, 22
X	POGRIBNY I P AND JAMES S J: "A method to estimate the percent loss of cytosine methyl groups at defined CpG sites in liver DNA from methyl-deficient rats" NUTRITIONAL BIOCHEMISTRY, vol. 8, 1997, pages 355-359, XP002106410 see the whole document	1, 3, 4, 10, 11, 17
X	GRIGG G AND CLARK S: "Sequencing 5-methylcytosine residues in genomic DNA" BIOESSAYS, vol. 16, no. 6, 1994, pages 431-436, XP002106411 see the whole document	1, 3, 4, 10, 17
Y	ZESCHNIGH M ET AL.: "Imprinted segments in the human genome: different DNA methylation patterns in the Prader-Willi/Angelman syndrome region as determined by the genomic sequencing method" HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol. 6, no. 3, 1997, pages 387-395, XP002106412 see abstract see page 387, column 2, paragraph 2 - page 388, column 1, paragraph 1 see page 393, column 1, paragraph 2 - page 394, column 1, paragraph 3 ---	1-3, 10, 11, 17
Y	FEIL R ET AL.: "Methylation analysis on individual chromosomes: improved protocol for bisulphite genomic sequencing" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 22, no. 4, 1994, pages 695-696, XP002106413 see the whole document ---	1, 10, 17
		-/-

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Patent Application No
PCT/DE 98/03558

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	MARTIN V ET AL: "Genomic sequencing indicates a correlation between DNA hypomethylation in the 5' region of the pS2 gene and its expression in human breast cancer cell lines" GENE, vol. 157, no. 1, 19 May 1995, page 261-264 XP004042334 see the whole document ---	1-3
A	WO 95 15373 A (UNIV MCGILL ;SZYF MOSHE (CA)) 8 June 1995 see the whole document ---	
P, X	EL-MAARRI, O ET AL.: "Methylation levels at selected CpG sites in the factor VIII and FGFR3 genes, in mature female and male germ cells: Implications for male-driven evolution" AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol. 63, 1998, pages 1001-1008, XP002106414 see the whole document ---	1,10,11, 17
P, X	WO 97 46705 A (UNIV JOHNS HOPKINS MED) 11 December 1997 see the whole document ---	1-4, 10-15, 17-22
P, X	WO 97 45560 A (NORTH SHORE UNIVERSITY HOSPITAL) 4 December 1997 see the whole document -----	1-4, 10-12, 17,22

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No.

PCT/DE 98/03558

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9515373	A	08-06-1995	CA	2110213 A	31-05-1995
			AT	178939 T	15-04-1999
			AU	1061395 A	19-06-1995
			CA	2177031 A	08-06-1995
			DE	69417918 D	20-05-1999
			EP	0734436 A	02-10-1996
			EP	0889122 A	07-01-1999
			JP	9506253 T	24-06-1997
-----	-----	-----	-----	-----	-----
WO 9746705	A	11-12-1997	US	5786146 A	28-07-1998
-----	-----	-----	-----	-----	-----
WO 9745560	A	04-12-1997	US	5871917 A	16-02-1999
			AU	3228597 A	05-01-1998
-----	-----	-----	-----	-----	-----

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/DE 98/03558

A. KLASIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 6 C12Q1/68

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
IPK 6 C12Q

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie ^a	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	XIONG Z AND LAIRD P W: "COBRA: a sensitive and quantitative DNA methylation assay" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, Bd. 25, Nr. 12, 1997, Seiten 2532-2534, XP002106407 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument ---	1-4, 10-12, 17, 22
X	OLEK A ET AL.: "A modified an improved method for bisulphite based cytosine methylation analysis " NUCLEIC ACIDS RESEARCH, Bd. 24, Nr. 24, 1996, Seiten 5064-5066, XP002106408 siehe das ganze Dokument ---	1, 10, 17
Y	---	11

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

^a Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmelde datum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmelde datum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmelde datum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erforderlicher Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erforderlicher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

17. Juni 1999

06/07/1999

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Knehr, M

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Innliches Aktenzeichen

PCT/DE 98/03558

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	GONZALGO M L AND JONES P A: "Rapid quantification of methylation differences at specific sites using methylation-sensitive single nucleotide primer extension (Ms-SNuPE)" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, Bd. 25, Nr. 12, 1997, Seiten 2529-2531, XP002106409 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument ---	1-4, 10, 17, 22
X	POGRIBNY I P AND JAMES S J: "A method to estimate the percent loss of cytosine methyl groups at defined CpG sites in liver DNA from methyl-deficient rats" NUTRITIONAL BIOCHEMISTRY, Bd. 8, 1997, Seiten 355-359, XP002106410 siehe das ganze Dokument ---	1, 3, 4, 10, 11, 17
X	GRIGG G AND CLARK S: "Sequencing 5-methylcytosine residues in genomic DNA" BIOESSAYS, Bd. 16, Nr. 6, 1994, Seiten 431-436, XP002106411 siehe das ganze Dokument ---	1, 3, 4, 10, 17
Y	ZESCHNIGH M ET AL.: "Imprinted segments in the human genome: different DNA methylation patterns in the Prader-Willi/Angelman syndrome region as determined by the genomic sequencing method" HUMAN MOLECULAR GENETICS, Bd. 6, Nr. 3, 1997, Seiten 387-395, XP002106412 siehe Zusammenfassung siehe Seite 387, Spalte 2, Absatz 2 - Seite 388, Spalte 1, Absatz 1 siehe Seite 393, Spalte 1, Absatz 2 - Seite 394, Spalte 1, Absatz 3 ---	1-3, 10, 11, 17
Y	FEIL R ET AL.: "Methylation analysis on individual chromosomes: improved protocol for bisulphite genomic sequencing" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, Bd. 22, Nr. 4, 1994, Seiten 695-696, XP002106413 siehe das ganze Dokument ---	1, 10, 17
		-/-

INTERNATIONALES RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/DE 98/03558

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie'	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	MARTIN V ET AL: "Genomic sequencing indicates a correlation between DNA hypomethylation in the 5' region of the pS2 gene and its expression in human breast cancer cell lines" GENE, Bd. 157, Nr. 1, 19. Mai 1995, Seite 261-264 XP004042334 siehe das ganze Dokument ---	1-3
A	WO 95 15373 A (UNIV MCGILL ;SZYF MOSHE (CA)) 8. Juni 1995 siehe das ganze Dokument ---	
P,X	EL-MAARRI, O ET AL.: "Methylation levels at selected CpG sites in the factor VIII and FGFR3 genes, in mature female and male germ cells: Implications for male-driven evolution" AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, Bd. 63, 1998, Seiten 1001-1008, XP002106414 siehe das ganze Dokument ---	1,10,11, 17
P,X	WO 97 46705 A (UNIV JOHNS HOPKINS MED) 11. Dezember 1997 siehe das ganze Dokument ---	1-4, 10-15, 17-22
P,X	WO 97 45560 A (NORTH SHORE UNIVERSITY HOSPITAL) 4. Dezember 1997 siehe das ganze Dokument -----	1-4, 10-12, 17,22

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Monales Aktenzeichen

PCT/DE 98/03558

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9515373 A	08-06-1995	CA	2110213 A	31-05-1995
		AT	178939 T	15-04-1999
		AU	1061395 A	19-06-1995
		CA	2177031 A	08-06-1995
		DE	69417918 D	20-05-1999
		EP	0734436 A	02-10-1996
		EP	0889122 A	07-01-1999
		JP	9506253 T	24-06-1997
-----	-----	-----	-----	-----
WO 9746705 A	11-12-1997	US	5786146 A	28-07-1998
-----	-----	-----	-----	-----
WO 9745560 A	04-12-1997	US	5871917 A	16-02-1999
		AU	3228597 A	05-01-1998
-----	-----	-----	-----	-----